Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/004152

International filing date: 03 March 2005 (03.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-61429

Filing date: 04 March 2004 (04.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 21 April 2005 (21.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)





03.03.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月 4日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-061429

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

JP2004-061429

出 願 人
Applicant(s):

キッセイ薬品工業株式会社

2005年 4月 7日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

【整理番号】

【あて先】

【国際特許分類】

【発明者】

【住所又は居所】

【氏名】

【発明者】

【住所又は居所】

【氏名】

【発明者】

【住所又は居所】

【氏名】

【特許出願人】

【識別番号】

【氏名又は名称】

【代表者】

【電話番号】

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

【納付金額】

【提出物件の目録】

【物件名】

【物件名】

【物件名】

特許願

JP-A0408-0

特許庁長官殿

C07D309/12

長野県南安曇郡穂高町大字柏原4365-1 キッセイ薬品工業

株式会社中央研究所内

伏見 信彦

長野県南安曇郡穂高町大字柏原4365-1 キッセイ薬品工業

株式会社中央研究所内

藤倉 秀紀

長野県南安曇郡穂高町大字柏原4365-1 キッセイ薬品工業

株式会社中央研究所内

伊佐治 正幸

000104560

キッセイ薬品工業株式会社

神澤 陸雄

0263-25-9081

066017

21,000円

特許請求の範囲 1

明細書 1

要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

下記一般式(I)で表される縮合ヘテロ環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

【化1】

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 R^4
 R^4

[式中

 R^1 及び R^4 は、どちらか一方が一般式

$$Q - A \qquad (S)$$

(式中

 R^5 及び R^6 は、独立して、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、 C_{1-6} アルカナオ基、 C_{2-6} アルケニルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルキルチオ)基、ヒドロキシ)基、ハロ(C_{1-6} アルキルチオ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルカナオ)基、カルボキシ(C_{1-6} アルカナオ)基、カルボキシ(C_{2-6} アルカナオ)基、カルボキシ(C_{1-6} アルカナオ)基、カルボキシ(C_{1-6} アルカナオ)基、カルボキシ(C_{1-6} アルカルボニル (C_{1-6} アルカルボニル(C_{1-6} アルカルボニル (C_{1-6} アルカルボニル(C_{1-6} アルカルボニル(C_{1-6} アルカルボニル(C_{1-6} アルカルボニル (C_{1-6} アルカル (C_{1-6} アルカル

(i) C_{6-10} アリール基、(ii) C_{6-10} アリールーOー、(iii) C_{6-10} アリールーSー、(i v) C_{6-10} アリール(C_{1-6} アルキル)基、(v) C_{6-10} アリール(C_{1-6} アルキン)基、(vii) C_{6-10} アリール(C_{1-6} アルキルチオ)基、(vii) C_{1-6} アルール基、(vii) C_{1-6} アルキルチオ)基、(vii) C_{1-6} アルールーOー、(ix) C_{1-6} アルコキシ)基、(xii) C_{1-6} アルキル)基、(xii) C_{1-6} アルキル)基、(xiii) C_{3-7} シクロアルキル基、(xiii) C_{3-7} シクロアルキルーOー、(xv) C_{3-7} シクロアルキルーSー、(xvii) C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基、(xvii) C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基、(xxii) C_{3-7} シクロアルキル)基、(xxii) C_{1-6} アルキルチオ)基、(xxii) C_{1-6} アルキルーSー、(xxii) C_{1-6} アルキル)を、(xxii) C_{1-6} アルキルチオ)基、(xxii) C_{1-6} アルキルチオ)基、(xxii) C_{1-6} アルキルチオ)基、(xxxii) C_{1-6} アルキルチオ)基、(xxxii) C_{1-6} アルキルチオ)基、(xxxii) 芳香族環状アミノ(C_{1-6} アルキルシ)基、(xxxii) 芳香族環状アミノ(C_{1-6} アルキルチオ)基

Jは、水酸基を有していてもよい C_{1-6} アルキレン基、又は C_{2-6} アルケニレン基であり;

Uは、-O-、-S-又は単結合であり(但し、Uが-O-又は-S-の場合、V及びWは同時に単結合ではない);

Vは、水酸基を有していてもよい C_{1-6} アルキレン基、 C_{2-6} アルケニレン基又は単結合であり;

Wは、-CO-、 $-SO_2-$ 、-C(=NH) -又は単結合であり;

Zは、独立して、水素原子、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{6-10} アリール(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基、ホルミル基、 $-R^A$ 、 $-COR^B$ 、 $-SO_2R^B$ 、-CON(R^C) R^D 、 $-SO_2NHR^A$ 又は-C($=NR^E$) N (R^F) R^G であり:

 R^7 、 R^A 、 R^C 及び R^D は、独立して、水素原子、下記置換基群 β から選択される任意の基を $1\sim 5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、又は下記置換基群 α から選択される任意の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい下記置換基 $(x \times i \times x) \sim (x \times x \times i \times x)$ であり;

(xxix) C_{6-10} アリール基、(xxx) ヘテロアリール基、(xxxi) C_{3-7} シクロアルキル基又は(xxxii) ヘテロシクロアルキル基

或いは、Z及び R^7 が結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群 α から選択される任意の基を $1\sim3$ 個有していてもよい脂環式アミノ基を形成し;若しくは

 R^{C} 及び R^{D} が結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群 α から選択される任意の基を $1\sim3$ 個有していてもよい脂環式アミノ基を形成し;

 $(x x x i i i) C_{6-10}$ アリール基、(x x x i v) ヘテロアリール基、(x x x v) C $_{3-7}$ シクロアルキル基又は(x x x v i) ヘテロシクロアルキル基

 R^F 、 R^F 及び R^G は、独立して、水素原子、シアノ基、カルバモイル基、 C_{2-7} アシル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{6-10} アリール(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基、ニトロ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、スルファミド基、カルバミミドイル基、又は下記置換基群 β から選択される任意の基を $1\sim 5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか;或いは

R[®]及びR[®]が結合してエチレン基を形成し;若しくは

 R^F 及び R^G が結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群 α から選択される任意 の基を有していてもよい脂環式アミノ基を形成し;

Qは、 $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{2-6}$ アルケニレンー、 $-C_{2-6}$ アルキニレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンーOー、 $-C_{1-6}$ アルキレンーSー、 $-O-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-S-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンー Sー $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレンー SON $-C_{1-6}$ アルキレンーであり;

 R^8 は、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり;

環Aは、C6-10アリール基又はヘテロアリール基である)

で表される基であり、他方が、水素原子、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、シアノ基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、シアノ(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルコキシ)基、カルボキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{2-7} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、カルバモイル(C_{1-6} アルコキシ)基、カルバモイル(C_{1-6} アルコキシ)基、カルバモイル(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{2-7} アルコキシ)基、 C_{2-7} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキルオキ

シ基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基、又は C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルコキシ)基であり;

 R^2 及び R^3 は、独立して、水素原子、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、シアノ基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、シアノ(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、カルボキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルコキシ)基、カルバモイル(C_{1-6} アルコキシ)基、アミノ(C_{1-6} アルコキシ)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキルオキシ基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルコキシ)基、スは C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルコキシ)基であり:

 A^1 は、O、S又はNR 9 であり;

 A^2 は、CH又はNであり;

 R^9 は、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり;

Gは、式

【化3】

$$E^{1} \xrightarrow{E^{2}} O \xrightarrow{\text{OH}} (G-1)$$

または式

【化4】

$$HO$$
 OH
 OH
 $(G-2)$

で表される基であり;

 E^1 は水素原子、フッ素原子又は水酸基であり;

 E^2 は水素原子、フッ素原子、メチル基又はヒドロキシメチル基であり;

「置換基群α〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル))。基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル))。アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキルスルボニルアミノ (C_{1-6} アルキルスルボニルアミノ(C_{1-6} アルキル)、基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、スルファモイル基、及び一 C_{1-6} N(C_{1-6} R^I) C_{1-6} R^I

〔置換基群β〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルカナオ)基、アミノ(C_{1-6} アルカナオ)基、アミノ(C_{1-6} アルキルチオ)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)] アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル

)ウレイド基、モノ又はジ〔ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)〕ウレイド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)スルファミド基、モノ又はジ〔ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)〕スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、アミノ(C_{2-7} アシルアミノ)基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ)基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 $-CON(R^H)R^I$ 、及び前記置換基群 α から選択される任意の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい下記置換基($x \times x \times y$ i i i $) \sim (<math>x \times x \times y$ i i i);

 R^H 及び R^I は、独立して、水素原子、又は下記置換基群 γ から選択される任意の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか;或いは

両者が結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群 δ から選択される任意の基を $1\sim3$ 個有していてもよい脂環式アミノ基を形成し;

〔置換基群γ〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルコキシ基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、アミノ(C_{1-6} アルコキシ)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルコキシ)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)] アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)スルファミド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)スルファミド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)] スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、アミノ(C_{2-7} アシルアミノ)基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ)基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、スルファモイル基及び-CON(R^J) R^K

〔置換基群 δ〕

 R^{J} 及び R^{K} は、独立して、水素原子、又は水酸基、アミノ基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、及びカルバモイル基から選択される任意の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか;或いは

両者が結合して隣接する窒素原子と共に、水酸基、アミノ基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル (C_{1-6} アルキル)基、及びカルバモイル基から選択される任意の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい脂環式アミノ基を形成する。

【請求項2】

Qがエチレン基である、請求項1記載の縮合へテロ環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

【請求項3】

環Aがベンゼン環又はピリジン環である、請求項1記載の縮合へテロ環誘導体またはその 薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

【請求項4】

環Aがベンゼン環又はピリジン環である、請求項2記載の縮合へテロ環誘導体またはその 薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

【請求項5】

請求項1~4の何れか記載の縮合へテロ環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項6】

請求項1~4の何れか記載の縮合へテロ環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有するヒトSGLT活性阻害剤。

【請求項7】

SGLTがSGLT1及び/又はSGLT2である、請求項6記載のヒトSGLT活性阻害剤。

【請求項8】

食後高血糖抑制剤である、請求項6記載のヒトSGLT活性阻害剤。

【請求項9】

高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤である、請求項6記載のヒトSGLT活性阻害剤。

【請求項10】

高血糖症に起因する疾患が、糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群から選択される疾患である、請求項9記載のヒトSGLT活性阻害剤。

【請求項11】

耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止剤である、請求項6記載のヒトSGLT活性阻害剤。

【請求項12】

剤形が徐放性製剤である、請求項5記載の医薬組成物。

【請求項13】

剤形が徐放性製剤である、請求項6記載のヒトSGLT活性阻害剤。

【請求項14】

インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SG LT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト 、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチ ジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコ ゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービ スホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカ イロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1 、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻 害薬、プロテインキナーゼ C 阻害薬、γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウム チャンネルアンタゴニスト、転写因子ΝFーκΒ阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、Νーア セチル化-α-リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-Ι 、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カル ニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、 ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリ ルコエンザイム Α 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体ア ゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコー ル、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミ クロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、 カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重 リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トラン

スポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも 1 種の薬剤を組合せてなる、請求項 5 記載の医薬組成物。

【請求項15】

インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SG LT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト 、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチ ジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコ ゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービ スホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカ イロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1 、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻 害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウム チャンネルアンタゴニスト、転写因子 $NF-\kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-rセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I 、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カル ニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、 ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリ ルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体ア ゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコー ル、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミ クロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、 カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重 リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トラン スポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオ テンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体 拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カ ルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリ ン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化 薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合せてなる、請求項6記載のヒト SGLT活性阻害剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】縮合ヘテロ環誘導体、それを含有する医薬組成物およびその医薬用途 【技術分野】

[0001]

本発明は、医薬品として有用な縮合へテロ環誘導体またはその薬理学的に許容される塩 、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物およびその医薬用途に関する ものである。

[0002]

さらに詳しく述べれば、本発明は、例えば、糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症又は 肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤として有用な、ヒトSGLT活性阻 事作用を有する縮合へテロ環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらの プロドラッグ、それを含有する医薬組成物およびその医薬用途に関するものである。

【背景技術】

[0003]

糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿 病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、充分なコントロールや継続的実施が 困難な場合、薬物療法が併用されている。また、糖尿病の治療により慢性合併症の発症や 進展を阻止するためには、長期に亘る厳格な血糖コントロールが必要であることが大規模 臨床試験により確認されている(例えば、非特許文献1及び2参照)。更には、耐糖能異 常や大血管障害に関する多くの疫学研究は、糖尿病に加え、境界型である耐糖能異常も大 血管障害のリスク因子であることを示しており、食後高血糖是正の必要性が着目されてい る(例えば、非特許文献3参照)。

[0004]

現在、近年の糖尿病患者数の急増を背景に糖尿病治療薬として種々の薬剤が開発されて おり、ビグアナイド薬、スルホニルウレア薬、インスリン感受性増強薬やαーグルコシダ ーゼ阻害薬などの糖尿病治療薬が使用されている。しかしながら、ビグアナイド薬には乳 酸アシドーシス、スルホニルウレア薬には低血糖、インスリン感受性増強薬には浮腫など の副作用が認められることがある上、肥満化を促進させることが懸念されている。また、 小腸における糖質の消化・吸収を遅延させるαーグルコシダーゼ阻害薬が食後高血糖改善 のために使用されており、その一つであるアカルボースには、耐糖能異常者に適応するこ とにより、糖尿病の発症を予防又は遅延させる効果があることが報告されている(例えば 、非特許文献4参照)。しかしながら、α-グルコシダーゼ阻害薬は、単糖であるグルコ ース摂取による血糖上昇には作用しないため (例えば、非特許文献5参照)、最近におけ る食事中の糖質構成の変化に伴い、更に広範な糖質吸収阻害作用が要請されている。

[0005]

また、近年、腎臓において過剰なグルコースの再吸収を阻害することで尿糖の排泄を促 進させて血糖値を低下させる、新しいタイプの糖尿病治療薬の研究開発が推進されている (例えば、非特許文献6参照)。また、腎臓の近位尿細管のS1領域にSGLT2(ナト リウム依存性グルコース輸送担体2)が存在し、このSGLT2が糸球体ろ過されたグル コースの再吸収に主として関与していることが報告されている(例えば、非特許文献 7参 照)。それ故、ヒトSGLT2を阻害することにより腎臓での過剰なグルコースの再吸収 を抑制し、尿から過剰なグルコースを排泄させて血糖値を正常化することができる。また 、このような尿糖排泄促進薬は過剰な血糖を尿から排泄させるため、体内での糖の蓄積が 減少することから、肥満症の防止又は軽減効果や利尿効果も期待できる。更には、高血糖 症に起因し、糖尿病や肥満症の進展に伴い発症する各種の関連疾患にも有用であると考え られる。

[0006]

更には、糖質の吸収を司る小腸には、SGLT1(ナトリウム依存性グルコース輸送担 体1)が存在することが知られている。また、ヒトSGLT1の先天的異常による機能不 全の患者ではグルコース及びガラクトースの吸収が不良となることが報告されており(例

えば、非特許文献8~10参照)、SGLT1はグルコースとガラクトースの吸収に関与 することが確認されている(例えば、非特許文献11及び12参照)。加えて、OLET Fラットやストレプトゾトシン誘発糖尿病ラットにおいてSGLT1のmRNAや蛋白が 増加し、グルコース等の吸収が亢進していることが確認されている(例えば、非特許文献 13及び14参照)。また、糖尿病患者は、一般的に糖質の消化・吸収が亢進しており、 例えば、ヒト小腸において、SGLT1のmRNAや蛋白が高発現していることが確認さ れている(例えば、非特許文献15参照)。それ故、ヒトSGLT1を阻害することによ り小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害して血糖値の上昇を抑制することができ、特に は、上記作用機作に基づき糖質吸収を遅延させて食後高血糖の是正が可能であると考えら れる。

[0007]

従って、上述の問題を軽減又は解消すべく、ヒトSGLT活性阻害作用を有する、新し い作用機序による糖尿病治療薬の早期開発が嘱望されている。

[0008]

本発明記載の縮合へテロ環誘導体は全く新規な化合物であり、当該誘導体がSGLT1 阻害活性及び/又はSGLT2阻害活性を有しており、小腸においてグルコースやガラク トースの吸収を阻害する、或いは腎臓での過剰なグルコースの再吸収を抑制する薬剤とし て有用であることは何ら報告されていない。

【非特許文献 1 】 The Diabetes Control and Complications Trial Research Group ,「N. Engl. J. Med. 」,1993年9月,第329卷,第14号,p. 977-9 8 6

【非特許文献 2】 UK Prospective Diabetes Study Group, 「Lancet 」, 1998 年9月, 第352巻, 第9131号, p. 837-853

【非特許文献 3 】 富永真琴,「 内分泌・糖尿病科 」, 2 0 0 1 年 1 1 月,第 1 3 巻 , 第5号, p. 534-542

【非特許文献4】Jean-Louis Chiasson、外5名,「Lancet 」,2002年6月, 第359巻, 第9323号, p. 2072-2077

【非特許文献 5 】小高裕之、外 3 名, 「 日本栄養・食糧学会誌 」, 1992年, 第 45巻, p. 27

【非特許文献 6 】 Luciano Rossetti、外 4 名,「 J. Clin. Invest.」, 1 9 8 7年 5月, 第79巻, p. 1510-1515

【非特許文献7】Yoshikatsu Kanai、外4名,「 J. Clin. Invest.」,1994年 1月, 第93巻, p. 397-404

【非特許文献8】馬場忠雄、外1名, 「別冊日本臨床 領域別症候群シリーズ」, 1998年, 第19号, p. 552-554

【非特許文献9】 笠原道弘、外2名, 「最新医学」,1996年1月,第51卷, 第1号, p. 84-90

【非特許文献10】土屋友房、外1名,「 日本臨牀 」,1997年8月,第55巻 ,第8号, p. 2131-2139

【非特許文献11】金井好克,「 腎と透析 」,1998年12月,第45巻,臨時 增刊号, p. 232-237

【非特許文献 1 2 】E. Turk、外 4 名,「 Nature 」, 1 9 9 1 年 3 月,第 3 5 0 卷, p. 354 - 356

【非特許文献13】Y. Fujita、外5名,「 Diabetologia 」,1998年,第41 巻, p. 1459-1466

【非特許文献14】J.Dyer、外5名,「 Biochem. Soc. Trans. 」,1997年,第 25巻, p. 479S

【非特許文献 15】J.Dyer、外 4名, 「 Am. J. Physiol. 」, 2002年2月, 第 282巻, 第2号, p. G241-G248 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

本発明は、ヒトSGLT活性阻害作用を発現する、新規な化合物を提供するものである

【課題を解決するための手段】

[0010]

本発明者らは、ヒトSGLT活性阻害作用を発現する化合物を見出すべく鋭意検討した結果、下記一般式(I)で表されるある種の縮合へテロ環誘導体が、下記の如くヒトSGLT1及び/又はSGLT2阻害活性を発現し、血糖値上昇抑制作用若しくは血糖低下作用を有する優れた薬剤であるという知見を得、本発明を成すに至った。

[0011]

即ち、本発明は、

[1] 下記一般式(I) で表される縮合ヘテロ環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ:

[0012]

【化1】

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 R^4
 R^4

[0013]

中定〕

 R^{1} 及び R^{4} は、どちらか一方が一般式

【化2】

$$Q - A \qquad (S)$$

(式中

 R^5 及び R^6 は、独立して、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、 C_{1-6} アルカナオ基、 C_{2-6} アルケニルチオ基、 C_{1-6} アルカナオ基、 C_{1-6} アルカナオ基、 C_{1-6} アルカナカ 基、ロロ (C_{1-6} アルカナカ)基、ロロ (C_{1-6} アルカナカ)基、ロロ (C_{1-6} アルカナカ)基、ロボロキシ)基、ロボロキシ(C_{1-6} アルカナカ)基、ロボロキシ(C_{1-6} アルカナカルボキシ(C_{2-6} アルカナカルボニル(C_{1-6} アルカルボニル(C_{1-6} アルカルボニル (C_{1-6} アルカル (C_{1-6} アルカルボニル (C_{1-6} アルカル ($C_{$

(i) C_{6-10} アリール基、(ii) C_{6-10} アリールーOー、(iii) C_{6-10} アリールーSー、(iv) C_{6-10} アリール(C_{1-6} アルキル)基、(v) C_{6-10} アリール(C_{1-6} アルコキシ)基、(vi) C_{6-10} アリール(C_{1-6} アルキルチオ)基、(vii) ヘテロアリール基、(vii) ヘテロアリールーOー、(ix) ヘテロアリールーSー、(x) ヘテロアリール(C_{1-6} アルキル)基、(xi) ヘテロアリール(C_{1-6} アルコキシ)基、(

x i i) ヘテロアリール (C_{1-6} アルキルチオ) 基、(x i i i) C_{3-7} シクロアルキル基 $(xiv)C_{3-7}$ > 0 = 0 i) C₃₋₇シクロアルキル(C₁₋₆アルキル) 基、(x v i i) C₃₋₇シクロアルキル(C₁ -6アルコキシ) 基、(x v i i i) C₃₋₇シクロアルキル(C₁₋₆アルキルチオ) 基、(x ix) ヘテロシクロアルキル基、(xx) ヘテロシクロアルキル-O-、(xxi)ヘテ ロシクロアルキル-S-、($x \times i i$) ヘテロシクロアルキル(C_{1-6} アルキル) 基、(x x i i i) ヘテロシクロアルキル (C_{1-6} アルコキシ) 基、 (x x i v) ヘテロシクロ アルキル $(C_{1-6}$ アルキルチオ) 基、 (x x v) 芳香族環状アミノ基、 (x x v i) 芳香 族環状アミノ(Cュ-6アルキル)基、(xxvii)芳香族環状アミノ(Cュ-6アルコキシ) 基又は (x x v i i i) 芳香族環状アミノ (C₁₋₆アルキルチオ) 基

Jは、水酸基を有していてもよいC₁-6アルキレン基、又はC₂-6アルケニレン基であ n:

Uは、-O-、-S-又は単結合であり(但し、Uが-O-又は-S-の場合、V及 びWは同時に単結合ではない);

Vは、水酸基を有していてもよいC₁₋₆アルキレン基、C₂₋₆アルケニレン基又は単結 合であり;

Wは、-CO-、 $-SO_2$ -、-C(=NH)-又は単結合であり;

Zは、独立して、水素原子、C2-7アルコキシカルボニル基、C6-10アリール (C2-7 アルコキシカルボニル) 基、ホルミル基、 $-R^A$ 、 $-COR^B$ 、 $-SO_2R^B$ 、-CON(R $(R^D, -CSN(R^C)R^D, -SO_2NHR^A又は-C(=NR^E)N(R^F)R^G$ であり

 R^7 、 R^A 、 R^C 及び R^D は、独立して、水素原子、下記置換基群 β から選択される任意 の基を1~5個有していてもよいC1-6アルキル基、又は下記置換基群 α から選択される 任意の基を $1 \sim 3$ 個有していてもよい下記置換基 $(xxix) \sim (xxxii)$ であり;

(xxix) C_{6-10} アリール基、(xxx) ヘテロアリール基、(xxxi) C_{3-7} シク ロアルキル基又は(xxxii)ヘテロシクロアルキル基

或いは、Z及び R^7 が結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群 α から選択さ れる任意の基を1~3個有していてもよい脂環式アミノ基を形成し;若しくは

 R^{C} 及び R^{D} が結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群 α から選択される任意 の基を1~3個有していてもよい脂環式アミノ基を形成し;

 R^{B} は、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{6-10} アリールスルホニルアミノ基、下記置換基群βから選択される任意の基を1~5個有して いてもよい C_{1-6} アルキル基、又は下記置換基群 α から選択される任意の基を $1 \sim 3$ 個有 していてもよい下記置換基(xxxiii)~(xxxvi)であり;

(xxxiii) C₆₋₁₀アリール基、(xxxiv) ヘテロアリール基、(xxxv) C 3-7シクロアルキル基又は(xxxvi) ヘテロシクロアルキル基

 R^{E} 、 R^{F} 及び R^{G} は、独立して、水素原子、シアノ基、カルバモイル基、 C_{2-7} アシル 基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{6-10} アリール(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基、 ニトロ基、C1-6アルキルスルホニル基、スルファミド基、カルバミミドイル基、又は下 記置換基群 β から選択される任意の基を 1 ~ 5 個有していてもよい C1-6 アルキル基であ るか;或いは

R[®]及びR[®]が結合してエチレン基を形成し:若しくは

R^F及びR^Gが結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群αから選択される任意 の基を有していてもよい脂環式アミノ基を形成し:

Qは、 $-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{2-6}$ アルケニレンー、 $-C_{2-6}$ アルキニレンー、 $-C_1$ -6 アルキレン-0 - 、 $-C_{1-6}$ アルキレン-S - 、-0 - C_{1-6} アルキレン- 、-S - C_{1-6} 6アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレン $-O-C_{1-6}$ アルキレンー、 $-C_{1-6}$ アルキレン-S- C_{1-6} \mathcal{P} \mathcal{N} \mathcal{P} \mathcal{V} \mathcal{P} $N(R^8)$ -、又は-CON(R^8) - C_{1-6} アルキレンーであり;

 R^8 は、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり;

環Aは、 C_{6-10} アリール基又はヘテロアリール基である)

で表される基であり、他方が、水素原子、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、C1-6アル キル基、C1-6アルコキシ基、シアノ基、カルボキシ基、C2-7アルコキシカルボニル基、 カルバモイル基、モノ又はジ(C1-6アルキル)アミノ基、ハロ(C1-6アルキル)基、ヒ ドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基、シアノ (C_{1-6} アルキル) 基、カルボキシ (C_{1-6} アルキ ル) 基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル (C_{1-6} アルキル) 基、カルバモイル (C_{1-6} アルキ ル) 基、アミノ (C_{1-6} アルキル) 基、モノ又はジ (C_{1-6} アルキル) アミノ (C_{1-6} アル キル) 基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ) 基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ) 基、カルボキシ $(C_{1-6}$ アルコキシ) 基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル $(C_{1-6}$ アルコキシ) 基、カルバモ イル (C_{1-6} アルコキシ) 基、アミノ (C_{1-6} アルコキシ) 基、モノ又はジ (C_{1-6} アルキ ル) アミノ (C_{1-6} アルコキシ) 基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキルオキ シ基、C₃₋₇シクロアルキル (C₁₋₆アルキル) 基、又はC₃₋₇シクロアルキル (C₁₋₆アル コキシ) 基であり:

 R^2 及び R^3 は、独立して、水素原子、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキ ル基、C₁₋₆アルコキシ基、シアノ基、カルボキシ基、C₂₋₇アルコキシカルボニル基、カ ルバモイル基、モノ又はジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、ハロ(C₁₋₆アルキル)基、ヒド ロキシ (C_{1-6} アルキル) 基、シアノ (C_{1-6} アルキル) 基、カルボキシ (C_{1-6} アルキル) 基、C₂₋₇アルコキシカルボニル(C₁₋₆アルキル)基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル) 基、アミノ $(C_{1-6}$ アルキル) 基、モノ又はジ $(C_{1-6}$ アルキル) アミノ $(C_{1-6}$ アルキ ル) 基、ハロ (C_{1-6} アルコキシ) 基、ヒドロキシ (C_{1-6} アルコキシ) 基、カルボキシ (C₁₋₆アルコキシ) 基、C₂₋₇アルコキシカルボニル(C₁₋₆アルコキシ) 基、カルバモイ ν (C_{1-6} アルコキシ) 基、アミノ (C_{1-6} アルコキシ) 基、モノ又はジ (C_{1-6} アルキル)アミノ(C₁₋₆アルコキシ)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキルオキシ 基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基、又は C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルコ キシ) 基であり;

 A^1 は、O、S又はNR 9 であり;

 A^2 は、CH又はNであり;

 R^9 は、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり;

[0014]

Gは、式

【化3】

$$E^{1} \xrightarrow{O} O \qquad (G-1)$$

または式

【化4】

HO OH
$$(G-2)$$

で表される基であり;

 E^1 は水素原子、フッ素原子又は水酸基であり:

 E^2 は水素原子、フッ素原子、メチル基又はヒドロキシメチル基であり;

[0015]

〔置換基群α〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル))。基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル))。アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル 基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ (C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル 基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、スルファモイル基、及び一 C_{0} N(C_{1} R^I

[置換基群 ß]

(x x x v i i) C_{6-10} アリール基、(x x x v i i i) C_{6-10} アリール-O-、(x x x i x) C_{6-10} アリール $(C_{1-6}$ アルコキシ)基、(x x x x) C_{6-10} アリール $(C_{1-6}$ アルキルチオ)基、(x x x x i) ヘテロアリール基、(x x x x i i) ヘテロアリールー O-、(x x x x i i) C_{3-7} シクロアルキル基、(x x x x i v) C_{3-7} シクロアルキルーO-、(x x x x x v) ヘテロシクロアルキル基、(x x x x x v i) ヘテロシクロアルキルーO-、(x x x x x v i i) 脂環式アミノ基又は(x x x x x v i i i) 芳香族環状アミノ基

 R^H 及び R^I は、独立して、水素原子、又は下記置換基群 γ から選択される任意の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか;或いは

両者が結合して隣接する窒素原子と共に、下記置換基群δから選択される任意の基を 1~3個有していてもよい脂環式アミノ基を形成し;

[0016]

〔置換基群γ〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルコキシ基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、アミノ(C_{1-6} アルコキシ)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルコキシ)基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、モノ又はジ〔ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)〕ウレイド基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル)スルファミド基、モノ又はジ〔ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)〕スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、アミノ(C_{2-7} アシルアミノ)基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ)基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、スルファモイル基及び-CON(R^{J}) R^{K}

「置換基群る〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル)基、アミノ(C_{1-6} アルキル))。 基、モノ又はジ(C_{1-6} アルキル))。 アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ

ル)基、カルボキシ基、C2-7アルコキシカルボニル基、スルファモイル基及び-CON (R^{J}) R^{K}

 R^{J} 及び R^{K} は、独立して、水素原子、又は水酸基、アミノ基、モノ又はジ(C_{1-6} ア ルキル)アミノ基、C2-7アルコキシカルボニル基、及びカルバモイル基から選択される 任意の基を1~3個有していてもよいC1-6アルキル基であるか;或いは

両者が結合して隣接する窒素原子と共に、水酸基、アミノ基、モノ又はジ(C1-6ア ルキル)アミノ基、C₁₋₆アルキル基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基、C₂₋₇アルコキ シカルボニル基、C₂₋₇アルコキシカルボニル(C₁₋₆アルキル)基、及びカルバモイル基 から選択される任意の基を1~3個有していてもよい脂環式アミノ基を形成する;

[0017]

- [2] Qがエチレン基である、前記「1] 記載の縮合へテロ環誘導体またはその薬理学 的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ;
- [3] 環Aがベンゼン環又はピリジン環である、前記 [1] 記載の縮合へテロ環誘導体 またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ;
- [4] 環Aがベンゼン環又はピリジン環である、前記[2]記載の縮合ヘテロ環誘導体 またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ;

$[0\ 0\ 1\ 8]$

- [5] 前記[1] ~ [4] の何れか記載の縮合へテロ環誘導体またはその薬理学的に許 容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物;
- [6] 前記[1]~[4] の何れか記載の縮合ヘテロ環誘導体またはその薬理学的に許 容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有するヒトSGLT活性阻 害剤;
- [7]SGLTがSGLT1及び/又はSGLT2である、前記「6]記載のヒトSG L T 活性阻害剂;
 - [8] 食後高血糖抑制剤である、前記 [6] 記載のヒトSGLT活性阻害剤;
- [9] 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤である、前記 [6] 記載のヒトSGL T活性阻害剂;
- [10] 高血糖症に起因する疾患が、糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、 高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代 謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛 風からなる群から選択される疾患である、前記 [9] 記載のヒトSGLT活性阻害剤;
- [11] 耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止剤である、前記 [6] 記載のヒトSGLT 活性阻害剂;
 - [12] 剤形が徐放性製剤である、前記 [5] 記載の医薬組成物;
 - [13] 剤形が徐放性製剤である、前記[6] 記載のヒトSGLT活性阻害剤;

[0019]

[14] インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アン タゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阳害薬 、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害 薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルク トースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害 薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペ プチドー1、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、 アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化 産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、 ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阳害 薬、N-アセチル化-α-リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成 長因子一Ⅰ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮増殖因子、神経成長 因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB

-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチ ルグルタリルコエンザイム A 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3ーアドレナリ ン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、 プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ 阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナー ゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害 薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆 汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬 、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン II受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、 利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿 アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合せてなる、前記[5] 記載の医薬組成物;

[15] インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アン タゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬 、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害 薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルク トースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害 薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペ プチドー1、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、 アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化 産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 $\gamma-$ アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、 ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子ΝF-κ Β阻害薬、脂質過酸化酵素阻害 薬、Νーアセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成 長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長 因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB -761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチ ルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリ ン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、 プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ 阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナー ゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害 薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆 汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬 、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン II受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、 利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α 2 ー アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿 アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合せてなる、前記[6]記載のヒトSGLT活性阻害剤;等に関するものである。

[0020]

本発明において、C1-6アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基 、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、ヘキシル基等の炭素数1~ 6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいう。C1-6アルキレン基又は-C1-6アルキ レンーとは、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、プロピレン 基、1,1-ジメチルエチレン基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキレ ン基をいう。C1-4アルキレン基又は-C1-4アルキレン-とは、メチレン基、エチレン基 、トリメチレン基、テトラメチレン基、プロピレン基、1,1-ジメチルエチレン基等の 炭素数1~4の直鎖状または枝分かれ状のアルキレン基をいう。ヒドロキシ(C1-6アル キル)基とは、水酸基で置換された上記C₁₋₆アルキル基をいう。ジヒドロキシ(C₁₋₆ア ルキル) 基とは、2、3-ジヒドロキシプロピル基、1、3-ジヒドロキシー2-プロピ ル基等の二つの水酸基で置換された上記C₁₋₆アルキル基をいう。アミノ (C₁₋₆アルキル) 基とは、アミノメチル基、2-アミノエチル基等の、アミノ基で置換された上記C1-6 アルキル基をいう。カルバモイル(C1-6アルキル)基とは、カルバモイル基で置換され た上記C₁₋₆アルキル基をいう。カルボキシ(C₁₋₆アルキル)基とは、カルボキシ基で置 換された上記C1-6アルキル基をいう。

[0021]

C1-6アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基 、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチル オキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、tert-ペンチルオキシ基 、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基をいう。 ヒドロキシ (C1-6アルコキシ) 基とは、水酸基で置換された上記 C1-6アルコキシ基をい う。カルボキシ(C₁₋₆アルコキシ)基とは、カルボキシ基で置換された上記C₁₋₆アルコ キシ基をいう。カルバモイル (C1-6アルコキシ) 基とは、カルバモイル基で置換された 上記C₁₋₆アルコキシ基をいう。アミノ (C₁₋₆アルコキシ) 基とは、アミノ基で置換され た上記C1-6アルコキシ基をいう。C1-6アルキルチオ基とは、メチルチオ基、エチルチオ 基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、sec-ブチルチオ基、tert-ブチルチオ基、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペ ンチルチオ基、tert-ペンチルチオ基、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖状ま たは枝分かれ状のアルキルチオ基をいう。ヒドロキシ(C1-6アルキルチオ)基とは、水 酸基で置換された上記C1-6アルキルチオ基をいう。カルボキシ(C1-6アルキルチオ)基 とは、カルボキシ基で置換された上記C1-6アルキルチオ基をいう。アミノ (C1-6アルキ ルチオ)基とは、アミノ基で置換された上記С1-6アルキルチオ基をいう。

[0022]

C₂₋₆アルケニル基とは、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基 、1-ブテニル基、2-ブテニル基、2-メチルアリル基等の炭素数2~6の直鎖状また は枝分かれ状のアルケニル基をいう。С2-6アルケニレン基又は一С2-6アルケニレンーと は、ビニレン基、プロペニレン基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニ レン基をいう。C2-4アルケニレン基とは、ビニレン基、プロペニレン基等の炭素数2~ 4の直鎖状または枝分かれ状のアルケニレン基をいう。ヒドロキシ(C2-6アルケニル) 基とは、水酸基で置換された上記C2-6アルケニル基をいう。カルボキシ(C2-6アルケニ ル) 基とは、カルボキシ基で置換された上記C2-6アルケニル基をいう。シアノ(C2-6ア ルケニル)基とは、シアノ基で置換された上記C2-6アルケニル基をいう。C2-6アルケニ ルオキシ基とは、ビニルオキシ基、アリルオキシ基、1-プロペニルオキシ基、イソプロ ペニルオキシ基、1-ブテニルオキシ基、2-ブテニルオキシ基、2-メチルアリルオキ シ基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニルオキシ基をいう。C2-6ア ルケニルチオ基とは、ビニルチオ基、アリルチオ基、1-プロペニルチオ基、イソプロペ ニルチオ基、1-ブテニルチオ基、2-ブテニルチオ基、2-メチルアリルチオ基等の炭 素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニルチオ基をいう。C2-6アルキニル基と は、エチニル基、2-プロピニル基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキ ニル基をいう。-C2-4アルキニレン-とは、エチニレン基、プロピニレン基等の炭素数 2~4の直鎖状または枝分かれ状のアルキニレン基をいう。

[0023]

モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基とは、上記 C_{1-6} アルキル基でモノ置換された アミノ基或いは異種又は同種の上記C₁₋₆アルキル基でジ置換されたアミノ基をいう。モ ノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ(C_{1-6} アルキル)基とは、上記モノまたはジ(C_{1-6} 6アルキル)アミノ基で置換された上記C1-6アルキル基をいう。モノ又はジ(C1-6アル

キル) アミノ $(C_{1-6}$ アルコキシ) 基とは、上記モノまたはジ $(C_{1-6}$ アルキル) アミノ基 で置換された上記C1-6アルコキシ基をいう。モノまたはジ〔ヒドロキシ (C1-6アルキル)] アミノ基とは、上記ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基でモノ置換されたアミノ基或い は任意の上記ヒドロキシ(C1-6アルキル)基でジ置換されたアミノ基をいう。モノまた はジ(C₁₋₆アルキル)ウレイド基とは、上記C₁₋₆アルキル基でモノ置換されたウレイド 基或いは任意の上記C1-6アルキル基でジ置換されたウレイド基をいう。モノまたはジ〔 ヒドロキシ $(C_{1-6}$ アルキル)] ウレイド基とは、上記ヒドロキシ $(C_{1-6}$ アルキル) 基で モノ置換されたウレイド基或いは任意の上記ヒドロキシ(C1-6アルキル)基でジ置換さ れたウレイド基をいう。モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)スルファミド基とは、上記C₁₋₆ アルキル基でモノ置換されたスルファミド基或いは任意の上記С1-6アルキル基でジ置換 されたスルファミド基をいう。モノまたはジ〔ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)〕スルファ ミド基とは、上記ヒドロキシ (C1-6アルキル) 基でモノ置換されたスルファミド基或い は任意の上記ヒドロキシ(C1-6アルキル)基でジ置換されたスルファミド基をいう。C2 -7アシル基とは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル 基、ピバロイル基、ヘキサノイル基等の炭素数2~7の直鎖状または枝分かれ状のアシル 基をいう。C2-7アシルアミノ基とは、上記C2-7アシル基で置換されたアミノ基をいう。 アミノ (C₂₋₇アシルアミノ) 基とは、2-アミノアセチルアミノ基、3-アミノプロピ オニルアミノ基等の、アミノ基で置換された上記C2-7アシルアミノ基をいう。C1-6アル キルスルフィニル基とは、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基等の炭素数1~ 6の直鎖状または枝分かれ状のアルキルスルフィニル基をいう。C1-6アルキルスルホニ ル基とは、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝 分かれ状のアルキルスルホニル基をいう。C1-6アルキルスルホニルアミノ基とは、上記 C_{1-6} アルキルスルホニル基で置換されたアミノ基をいう。カルバモイル(C_{1-6} アルキル スルホニルアミノ)基とは、カルバモイルメタンスルホニルアミノ基等の、カルバモイル 基で置換された上記C1-6アルキルスルホニルアミノ基をいう。C1-6アルキルスルホニル アミノ (C_{1-6} アルキル) 基とは、上記 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基で置換された上 記C1-6アルキル基をいう。

[0024]

ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子をいう。ハロ(C $_{1-6}$ アルキル)基とは、任意の上記ハロゲン原子で $1 \sim 3$ 置換された上記 C_{1-6} アルキル基 をいう。ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基とは、任意の上記ハロゲン原子で $1 \sim 3$ 置換された 上記С1-6アルコキシ基をいう。ハロ(С1-6アルキルチオ)基とは、任意の上記ハロゲン 原子で1~3置換された上記C1-6アルキルチオ基をいう。C2-7アルコキシカルボニル基 とは、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプ ロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブチルオキシカルボニル基、sec ーブトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル 基、イソペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、tert-ペ ンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等の炭素数2~7の直鎖状また は枝分かれ状のアルコキシカルボニル基をいう。C2-7アルコキシカルボニル(C1-6アル キル)基とは、上記C2-7アルコキシカルボニル基で置換された上記C1-6アルキル基をい う。C2-7アルコキシカルボニル(C1-6アルコキシ)基とは、上記C2-7アルコキシカル ボニル基で置換された上記 C_{1-6} アルコキシ基をいう。 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} 6アルキルチオ) 基とは、上記C2-7アルコキシカルボニル基で置換された上記C1-6アル キルチオ基をいう。 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-6} アルケニル)基とは、上記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基で置換された上記C2-6アルケニル基をいう。

[0025]

 C_{3-7} シクロアルキル基又は C_{3-7} シクロアルキルーとは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基またはシクロペプチル基をいう。 C_{3-7} シクロアルキルオキシ基とは、上記 C_{3-7} シクロアルキル基で置換された水酸基をいう。 C_{3-7} シクロアルキル (C_{1-6} アルキル) 基とは、上記 C_{3-7} シクロアルキル基で置換された上

記C1-6アルキル基をいう。C3-7シクロアルキル(C1-6アルコキシ)基とは、上記C3-7 シクロアルキル基で置換された上記C₁₋₆アルコキシ基をいう。C₃₋₇シクロアルキル(C 1-6アルキルチオ) 基とは、上記C3-7シクロアルキル基で置換された上記C1-6アルキル チオ基をいう。ヘテロシクロアルキル基又はヘテロシクロアルキルーとは、モルホリン、 チオモルホリン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、アジリジン、アゼチジン、 ピロリジン、イミダゾリジン、オキサゾリン、ピペリジン、ピペラジン、ピラゾリジン、 ピロリン、イミダゾリン等から派生される、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択 される任意のヘテロ原子を1~2個結合部位以外の環内に含む3~7員環の脂肪族ヘテロ 環基、又はインドリン、イソインドリン、テトラヒドロインドリン、テトラヒドロイソイ ンドリン、ヘキサヒドロインドリン、ヘキサヒドロイソインドリン等から派生される、酸 素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される任意のヘテロ原子を1~2個結合部位以 外の環内に含む5又は6員環と6員環が縮合した脂肪族へテロ環基をいう。ヘテロシクロ アルキル(C1-6アルキル)基とは、上記ヘテロシクロアルキル基で置換された上記C1-6 アルキル基をいう。ヘテロシクロアルキル(С1-6アルコキシ)基とは、上記ヘテロシク ロアルキル基で置換された上記C1-6アルコキシ基をいう。ヘテロシクロアルキル (C1-6 アルキルチオ) 基とは、上記ヘテロシクロアルキル基で置換された上記C₁₋₆アルキルチ オ基をいう。

[0026]

 C_{6-10} アリール基又は C_{6-10} アリールーとは、フェニル基、ナフチル基等の炭素数 6 又 は10の芳香族環状炭化水素基をいう。 C_{6-10} アリール(C_{1-6} アルキル)基とは、上記 C_{6-10} アリール基で置換された上記 C_{1-6} アルキル基をいう。 C_{6-10} アリール(C_{1-6} アル コキシ) 基とは、上記 C₆₋₁₀アリール基で置換された上記 C₁₋₆アルコキシ基をいう。 C₆ -10アリール (C_{1-6} アルキルチオ) 基とは、上記 C_{6-10} アリール基で置換された上記 C_{1-6} 6アルキルチオ基をいう。C6-10アリールスルホニルアミノ基とは、ベンゼンスルホニル アミノ基等の、上記C6-10アリール基を有するスルホニルアミノ基をいう。C6-10アリー ル(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基とは、上記 C_{6-10} アリール基で置換された上記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基をいう。ヘテロアリール基又はヘテロアリールーとは、チアゾー ル、オキサゾール、イソチアゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジ ン、ピリダジン、ピロール、チオフェン、イミダゾール、ピラゾール、オキサジアゾール 、チオジアゾール、テトラゾール、フラザン等から派生される、酸素原子、硫黄原子およ び窒素原子から選択される任意のヘテロ原子を1~4個結合部位以外の環内に含む5又は 6 員環の芳香族へテロ環基、又はインドール、イソインドール、ベンゾフラン、イソベン ゾフラン、ベンゾチオフェン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、インダゾール、 ベンゾイミダゾール、キノリン、イソキノリン、フタラジン、キノキサリン、キナゾリン 、シノリン、インドリジン、ナフチリジン、プテリジン等から派生される、酸素原子、硫 黄原子および窒素原子から選択される任意のヘテロ原子を1~4個結合部位以外の環内に 含む5又は6員環と6員環が縮合した芳香族ヘテロ環基をいう。ヘテロアリール(C1-6 アルキル) 基とは、上記ヘテロアリール基で置換された上記C1-6アルキル基をいう。へ テロアリール (С1-6アルコキシ) 基とは、上記ヘテロアリール基で置換された上記С1-6 アルコキシ基をいう。ヘテロアリール(C₁₋₆アルキルチオ)基とは、上記ヘテロアリー ル基で置換された上記С1-6アルキルチオ基をいう。

[0027]

脂環式アミノ基とは、モルホリノ基、チオモルホリノ基、1-アジリジニル基、1-アゼチジニル基、1-ピロリジニル基、ピペリジノ基、1-イミダゾリジニル基、1-ピペラジニル基、ピラゾリジニル基等の、結合部位の窒素原子の他に酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される1個のヘテロ原子を環内に有していてもよい、5又は6 員環の脂肪族環状アミノ基をいう。芳香族環状アミノ基とは、1-イミダゾリル基、1-ピロリル基、ピラゾリル基、1-テトラゾリル基等の、結合部位の窒素原子の他に窒素原子を1~3 個環内に有していてもよい5 員環の芳香族環状アミノ基をいう。芳香族環状アミノ(1-6 アルキル)基とは、上記芳香族環状アミノ基で置換された上記1-6 アルキル基をい

う。芳香族環状アミノ(C_{1-6} アルコキシ)基とは、上記芳香族環状アミノ基で置換された上記 C_{1-6} アルコキシ基をいう。芳香族環状アミノ(C_{1-6} アルキルチオ)基とは、上記芳香族環状アミノ基で置換された上記 C_{1-6} アルキルチオ基をいう。

[0028]

水酸基の保護基とは、メチル基、ベンジル基、メトキシメチル基、アセチル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、tertーブチルジメチルシリル基、tertーブチルジフェニルシリル基、アリル基等の一般的に有機合成反応において用いられる水酸基の保護基をいう。アミノ基の保護基とは、ベンジルオキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、ベンジル基、アセチル基、トリフルオロアセチル基等の一般的に有機合成反応において用いられるアミノ基の保護基をいう。カルボキシ基の保護基とは、メチル基、エチル基、ベンジル基、tertーブチルジメチルシリル基、アリル基等の一般的に有機合成反応において用いられるカルボキシ基の保護基をいう。また、置換基Qにおいて、左側の結合部位が含窒素縮合環との結合を意味し、右側の結合部位が環Aとの結合を意味する。

[0029]

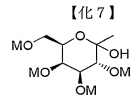
本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、以下の方法或いはそれらに準じた方法、又はその他文献記載の方法或いはそれらに準じた方法等に従い製造することができる。

[0030]

[0031]

〔式中の E^{1a} は水素原子、フッ素原子又はベンジルオキシ基であり; E^{2a} は水素原子、フッ素原子、メチル基又はベンジルオキシメチル基であり; L^1 は水素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子であり;Mはベンジル基であり; G^1 は、式

【化6】



(式中のM、 E^{1a} 及び E^{2a} は前記と同じ意味をもつ。)で表される基であり; G^2 は水酸基がベンジル基で保護されている前記Gであり; $R^1 \sim R^4$ 、 A^1 、 A^2 及びGは前記と同じ意味をもつ。但し、各化合物中に水酸基、アミノ基及び/又はカルボキシ基が存在する場合、適宜保護基を有しているものを使用しても構わない。〕

[0032]

工程1

前記一般式(II)で表される化合物を、不活性溶媒中、n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、tert-ブチルリチウム、uチウムジイソプロピルアミド等のリチウム化試薬を用いてリチウム化することにより、前記一般式(III)で表される化合物を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常-100 \sim 室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1 分間 ~ 3 時間である。

[0033]

工程2

[0034]

工程3

前記一般式(IV)で表される化合物を、不活性溶媒中、三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体の存在下、トリエチルシラン、トリイソプロピルシラン等の試薬を用いて還元し、アノマー位の水酸基を除去することにより、前記一般式(V)で表される化合物を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、塩化メチレン、1, 2-ジクロロエタン、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常-20 \mathbb{C} ~室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間 -1 日間である。

[0035]

工程4

[0036]

前記製造方法における出発原料は、文献記載の方法或いはそれらに準じた方法等に従い製造することができる。また、前記一般式(II)で表される化合物の内、下記一般式(IIa)、(IIb)又は(IIc)で表される化合物は、下記工程 $5\sim9$ に従い製造することもできる。

【0037】 【化8】 ² R²

$$\mathbb{L}^2$$
 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^{10} \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^{12} \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^{13} \mathbb{R}^{12} \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^{13} \mathbb{R}^{13} \mathbb{R}^{13} \mathbb{R}^{14} \mathbb{R}^{15} \mathbb{R}^{15}

$$R^{14}$$
 R^2 I R^3 I R^5 R^{16} R^2 R^5 R^{17} R^{17} R^{17} R^6 R^6 R^7

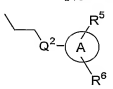
[0038]

【化9】

$$Q^{3}-Q^{2}$$
 R^{5} R^{6}

で表される基であり、他方が水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、ジヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基又は C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基であり; R^{12} 及び R^{13} は、どちらか一方が、一般式

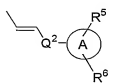
【化10】



で表される基であり、他方が水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、ジヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基又は C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基であり; R^{14} 及び R^{15} は、どちらか一方がホルミル基であり、他方が水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、ジヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基又は C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基であり;

 R^{16} 及び R^{17} は、どちらか一方が、一般式

【化11】



で表される基であり、他方が水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、ジヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基又は C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基であり; Q^1 はビニル基又はエチニル基であり; Q^2 は一 C_{1-4} アルキレンー、 $-C_{2-4}$ アルケニレンー、 $-C_{2-4}$ アルキニレンー、 $-C_{1-4}$ アルキレンー〇一、 $-C_{1-4}$ アルキレンーSー、 $-C_{1-4}$ アルキレンー〇一 $-C_{1-6}$ アルキレンー又は $-C_{1-4}$ アルキレンーSー $-C_{1-6}$ アルキレンーであり; Q^3 はビニレン基又はエチニレン基であり; R^2 、 R^3 、 R^5 、 R^6 、 A^1 、 A^2 及び環Aは前記と同じ意味をもつ。)

[0039]

工程 5

前記一般式(VI)で表される化合物を前記一般式(VII)で表される化合物と、不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末、酢酸パラジウム、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジベンジリデンアセトンパラジウム、ビストリフェニルホスフィンパラジウムジクロリド等のパラジウム系触媒を用いて、トリス(2-メチルフェニル)ホスフィン、トリフェニルホスフィン等の配位子の存在下又は非存在下、トリエチルアミン、N,Nージイソプロピルエチルアミン、ナトリウム tert-ブトキシド、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、フッ化セシウム等の塩基の存在下、及びヨウ化第一銅の存在下又は非存在下にHeck反応又は薗頭反応を行うことにより、前記一般式(IIa)で表される化合物を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、トルエン、テトラヒドロフラン、トリエチルアミン、N,Nージイソプロピルエチルアミン、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

[0040]

工程6

前記一般式(IIa)で表される化合物を、1)不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて接触還元するか、或いは、2)不活性溶媒中、トリエチルア

ミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下又は非存在下、2, 4, 6-トリイソプロピルベンゼンスルホニルヒドラジド等の試薬を用いてジイミド還元することにより、前記一般式(IIb)で表される化合物を製造することができる。接触還元において用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、酢酸、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常 0 $\mathbb C$ ~ 還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間 -2 日間である。ジイミド還元において用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間 -3 日間である。

[0041]

工程7

[0042]

工程8

[0043]

工程 9

前記一般式(IIc)で表される化合物を、1)不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて接触還元するか、或いは、2)不活性溶媒中、トリエチルアミン、N、N-ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下又は非存在下、<math>2, 4, 6-トリイソプロピルベンゼンスルホニルヒドラジド等の試薬を用いてジイミド還元することにより、前記一般式(IIb)で表される化合物を製造することができる。接触還元において用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、酢酸、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常0 $\mathbb C$ $\mathbb C$ 還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~ $\mathbb C$ $\mathbb C$ 日間である。ジイミド還元において用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 $\mathbb C$ $\mathbb C$

[0044]

前記一般式(II)で表される化合物の内、 A^1 が硫黄原子であり; A^2 が炭素原子であり; L^1 が水素原子である化合物は、下記工程 $10\sim11$ 又は $12\sim15$ に従い製造することもできる。

[0045]

【化12】

[0046]

(式中の L^5 は塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子であり;Rはメチル基又はエチル基であるか、或いは両者が結合してエチレン基又はトリメチレン基を形成し; R^{18} はメチル基又はエチル基であり; $R^1 \sim R^4$ は前記と同じ意味をもつ。)

[0047]

工程10

[0048]

工程11

前記一般式(XII)で表される化合物を、不活性溶媒中、ポリリン酸の存在下に環化させることにより、前記一般式(IId)で表されるベンゾチオフェン誘導体を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、ベンゼン、クロロベンゼン、トルエンなどを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原

料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

[0049]

工程12

[0050]

工程13

[0051]

工程 1 4

前記一般式(XVI)で表される化合物を、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の塩基性物質の存在下に加水分解させることにより、前記一般式(XVII)で表されるカルボン酸誘導体を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、2-プロパノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

[0052]

工程 1 5

前記一般式(XVII)で表される化合物を、不活性溶媒中、銅粉末等の触媒を用いて脱炭酸することにより、前記一般式(IId)で表される化合物を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、キノリンなどを挙げることができ、反応温度は通常100~。還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30分間~1日間である。

[0053]

前記製造方法において、水酸基、アミノ基及び/又はカルボキシ基を有する化合物においては、必要に応じて、適宜常法に従い任意に保護基を導入した後反応に供することができる。また保護基は後の工程にて適宜常法に従い除去することができる。

[0054]

前記製造方法において得られる本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。

[0055]

本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体は、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ

化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-hルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等の無機塩基との塩、N-メチル-D-グルカミン、N, N'-ジベンジルエチレンジアミン、2-アミノエタノール、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、アルギニン、リジン等の有機塩基との付加塩を挙げることができる。

[0056]

本発明の前記一般式(I)で表される化合物には、水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

[0057]

本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体およびそのプロドラッグのうち、不飽和結合を有する化合物には、2つの幾何異性体である、シス(Z)体の化合物及びトランス(E)体の化合物が存在するが、本発明においてはそのいずれの化合物を使用してもよい。

[0058]

本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体およびそのプロドラッグのうち、糖部分を除き不斉炭素原子を有する化合物には、2種類の光学異性体である、R配置の化合物及びS配置の化合物が存在するが、本発明においてはそのいずれの光学異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物であっても構わない。

[0059]

本発明の前記一般式(I)で表される化合物のプロドラッグは、相当するハロゲン化物 等のプロドラッグ化試薬を用いて、常法により、前記一般式(Ⅰ)で表される化合物にお ける水酸基、アミノ基および環状アミノ基(ピラゾール環、ピペラジン環等)から選択さ れる1以上の任意の基に、常法に従い適宜プロドラッグを構成する基を導入した後、所望 に応じ、適宜常法に従い単離精製することにより製造することができる。水酸基やアミノ 基において使用されるプロドラッグを構成する基としては、例えば、 C_{2-7} アシル基、 C_1 -6アルコキシ(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{6-10} アリール(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基、 C_{1-6} アル コキシ (C₂₋₇アルコキシカルボニル) 基等を挙げることができ、環状アミノ基において 使用されるプロドラッグを構成する基としては、例えば、 C_{2-7} アシル基、 C_{1-6} アルコキ シ(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシ カルボニル基、 C_{6-10} アリール(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C2-7 アルコキシカルボニル)基、(C_{2-7} アシルオキシ)メチル基、1-(C_{2-7} アシルオ キシ) エチル基、(C_{2-7} アルコキシカルボニル)オキシメチル基、 $1-[(C_{2-7}$ アルコ キシカルボニル)オキシ] エチル基、(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニルオキシ メチル基、1-[(C₃₋₇シクロアルキル)オキシカルボニルオキシ]エチル基等を挙げ ることができる。 C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アシル)基とは、前記 C_{1-6} アルコキシ基で置 換された前記 C_{2-7} アシル基をいい、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-7} アシル)基とは 、前記C₂₋₇アルコキシカルボニル基で置換された前記C₂₋₇アシル基をいい、C₁₋₆アル コキシ(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基とは、前記 C_{1-6} アルコキシ基で置換された前記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基をいい、(C_{2-7} アシルオキシ)メチル基とは、前記 C_{2-7} アシル基でO-置換されたヒドロキシメチル基をいい、 $1-(C_{2-7}$ アシルオキシ)エチ ル基とは、前記C₂₋₇アシル基でO-置換された1-ヒドロキシエチル基をいい、(C₂₋₇ アルコキシカルボニル)オキシメチル基とは、前記C2-7アルコキシカルボニル基で〇-置換されたヒドロキシメチル基をいい、 $1-[(C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オキシ] エチル基とは、前記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基でO-置換された1-ヒドロキシエチ ル基をいう。また、(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニル基とは、前記 C_{3-7} シクロ アルキル基を有する環状アルコキシカルボニル基をいい、(C3-7シクロアルキル)オキ シカルボニルオキシメチル基とは、上記(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニル基で

O-置換されたヒドロキシメチル基をいい、1- [(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニルオキシ] エチル基とは、上記(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニル基でO- 置換された1-ヒドロキシエチル基をいう。更には、プロドラッグを構成する基として、グルコピラノシル基又はガラクトピラノシル基を挙げることができ、例えば、グルコピラノシルオキシ基又はガラクトピラノシルオキシ基の4位又は6位の水酸基に導入するのが好ましく、グルコピラノシルオキシ基の4位又は6位の水酸基に導入するのが更に好ましい。

[0060]

本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体は、例えば、下記ヒトSGLT1又はSGLT2活性阻害作用確認試験において、強力なヒトSGLT1又はSGLT2活性阻害作用を示した。それ故、本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体は、小腸において優れたSGLT1活性阻害作用を発現し、或いは腎臓において優れたSGLT2活性阻害作用を発現し、血糖値の上昇を顕著に抑制し、若しくは血糖値を顕著に低下させることができる。それ故、本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体、その薬理学的に許容される塩及びそれらのプロドラッグは、食後高血糖抑制剤、耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止剤、並びに小腸におけるSGLT1活性並びに腎臓におけるSGLT2活性に関連する、例えば、糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症(例えば、網膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症)、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療剤として極めて有用である。

[0061]

また、本発明の化合物は、少なくとも1種の下記薬剤と適官組み合わせて使用すること もできる。本発明の化合物と組み合わせて使用できる薬剤としては、例えば、インスリン 感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性 阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリ ン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチ ダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホ リラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファ ターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシ トール (D-chiroinositol)、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、 グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー 1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻 害薬、終末糖化産物(advanced glycation endproducts)生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナ トリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬 、N-アセチル化-α-リンクトーアシッドージペプチダーゼ(N-acetylate d-α-linked-acid-dipeptidase) 阻害薬、インスリン様成長 因子-I、血小板由来成長因子(PDGF)、血小板由来成長因子(PDGF)類縁体(例えば、PDGF-AA、PDGF-BB、PDGF-AB)、上皮増殖因子(EGF) 、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイ ン、EGB-761、ビモクロモル(bimoclomol)、スロデキシド(sulo dexide)、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイ A A 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 - アドレナリン受容体アゴニスト、ア シルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホ ルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームト リグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパ ルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容 体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻 害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換

酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬、尿アルカリ化薬等を挙げることができる。

[0062]

本発明の化合物と上記の薬剤を1種類又はそれ以上組み合わせて使用する場合、本発明は、単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による同時投与、及び別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による間隔をずらした投与のいずれの投与形態を含み、本発明の化合物と上記の薬剤を組合わせてなる医薬とは、上記の如く単一製剤としての投与形態や別個の製剤を組み合わせた投与形態を含む。

[0063]

本発明の化合物は、1種類又はそれ以上の上記薬剤と適宜組み合わせて使用することにより、上記疾患の予防又は治療上相加効果以上の有利な効果を得ることができる。または、同様に、単独に使用する場合に比較してその使用量を減少させたり、或いは併用する薬剤の副作用を回避又は軽減させることができる。

[0064]

組み合わせて使用される薬剤の具体的な化合物や処置すべき好適な疾患について下記の通り例示するが、本発明の内容はこれらに限定されるものではなく、具体的な化合物においてはそのフリー体、及びその又は他の薬理学的に許容される塩を含む。

[0065]

インスリン感受性増強薬としては、トログリタゾン、塩酸ピオグリタゾン、マレイン酸 ロシグリタゾン、ダルグリタゾンナトリウム、GI-262570、イサグリタゾン(i saglitazone), LG-100641, NC-2100, T-174, DRF -2189、CLX-0921、CS-011、GW-1929、シグリタゾン、エング リタゾンナトリウム、NIP-221等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体ッアゴニ スト、GW-9578、BM-170744等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体 α アゴニスト、GW-409544、KRP-297、NN-622、CLX-0940、 LR-90、SB-219994、DRF-4158、DRF-MDX8等のペルオキシ ソーム増殖薬活性化受容体α/γアゴニスト、ALRT-268、AGN-4204、M X-6054、AGN-194204、LG-100754、ベクサロテン (bexar otene) 等のレチノイドX受容体アゴニスト、及びレグリキサン、ONO-5816 、MBX-102、CRE-1625、FK-614、CLX-0901、CRE-16 33, NN-2344, BM-13125, BM-501050, HQL-975, CL X - 0900, MBX - 668, MBX - 675, S - 15261, GW - 544, AZ- 2 4 2 、 L Y - 5 1 0 9 2 9 、 A R - H 0 4 9 0 2 0 、 G W - 5 0 1 5 1 6 等のその他 のインスリン感受性増強薬が挙げられる。インスリン感受性増強薬は、特には糖尿病、耐 糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール 血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく 、また抹消におけるインスリン刺激伝達機構の異常を改善することにより、血中グルコー スの組織への取り込みを亢進し血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、高イ ンスリン血症の処置に更に好ましい。

[0066]

糖吸収阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、CKD-711、エミグリテート、MDL-25,637、カミグリボース、MDL-73,945等の α -グルコシダーゼ阻害薬、AZM-127等の α -アミラーゼ阻害薬、国際公開WO02/098893号パンフレット、国際公開WO2004/014932号パンフレット等記載のSGLT1活性阻害薬等の化合物が挙げられる。糖吸収阻害薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また食物中に含まれる炭水化物の消化管における酵素消化を阻害し、体内へのグルコース等の吸収



[0067]

ビグアナイド薬としては、フェンホルミン、塩酸ブホルミン、塩酸メトホルミン等が挙 げられる。ビグアナイド薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、高インスリ ン血症の処置に好ましく、また肝臓における糖新生抑制作用や組織での嫌気的解糖促進作 用あるいは抹消におけるインスリン抵抗性改善作用などにより、血糖値を低下させること から、糖尿病、耐糖能異常、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

[0068]

インスリン分泌促進薬としては、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトへキサミド、グリクロピラミド、グリブリド(グリベンクラミド)、グリクラジド、1ーブチルー3ーメタニリルウレア、カルブタミド、グリボルヌリド、グリピジド、グリキドン、グリソキセピド、グリブチアゾール、グリブゾール、グリヘキサミド、グリミジンナトリウム、グリピナミド、フェンブタミド、トルシクラミド、グリメピリド、ナテグリニド、ミチグリニドカルシウム水和物、レパグリニド等が挙げられ、またRO-28-1675等のグルコキナーゼ活性化薬も含まれる。インスリン分泌促進薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、また膵臓 β 細胞に作用しインスリン分泌を増加させることにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

[0069]

SGLT 2 活性阻害薬としては、T-1095 を始め、特開平 10-237089 号公報、特開 2001-288178 号公報、国際公開WO01/16147号パンフレット、国際公開WO01/27128号パンフレット、国際公開WO01/68660号パンフレット、国際公開WO01/74835号パンフレット、国際公開WO01/74835号パンフレット、国際公開WO02/28872号パンフレット、国際公開WO02/36602号パンフレット、国際公開WO02/44192号パンフレット、国際公開WO02/353573号パンフレット、国際公開WO03/000712号パンフレット、国際公開WO02/53573号パンフレット、国際公開WO03/000712号パンフレット、国際公開WO03/000712号パンフレット、工2活性阻害薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また腎臓の尿細管におけるグルコースの再吸収を抑制することにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

[0070]

インスリン又はインスリン類縁体としては、ヒトインスリン、動物由来のインスリン、ヒト又は動物由来のインスリン類縁体が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい

[0071]

グルカゴン受容体アンタゴニストとしては、BAY-27-9955、NNC-92-1687等が挙げられ、インスリン受容体キナーゼ刺激薬としては、TER-17411、L-783281、KRX-613等が挙げられ、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬としては、UCL-1397等が挙げられ、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬としては、NVP-DPP728A、TSL-225、P-32/98等が挙げられ、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬としては、PTP-112、OC-86839、PNU-177496等が挙げられ、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬としては、NN-4201、CP-368296等が挙げられ、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬としては、R-132917等が挙げられ、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬としては、AZD-7545等が挙げられ、肝糖新生阻害薬としては、FR-225659等が挙げられ、グルカゴン様ペプチドー1類縁体としては、エキセンジン-4(exendin-4)、CJC-1131等が挙げられ、グルカゴン様ペプチドー1アゴニストとしては、AZM-134、LY-315902が挙げられ、アミリン、アミリン類縁体また

はアミリンアゴニストとしては、酢酸プラムリンチド等が挙げられる。これらの薬剤、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬及びグルカゴン様ペプチドー1は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、高インスリン血症の処置に好ましく、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

[0072]

アルドース還元酵素阻害薬としては、ガモレン酸アスコルビル、トルレスタット、エパルレスタット、ADN-138、BAL-ARI8、ZD-5522、ADN-311、GP-1447、IDD-598、フィダレスタット、ソルビニール、ポナルレスタット(ponalrestat)、リサレスタット(risarestat)、ゼナレスタット(zenarestat)、ミナルレスタット(minalrestat)、メトソルビニール、AL-1567、イミレスタット(imirestat)、M-16209、TAT、AD-5467、ゾポルレスタット(limirestat)、NZ-314、SG-210、JTT-811、リンドルレスタット(lindolrestat)が挙げられる。アルドース還元酵素阻害薬は、糖尿病性合併症組織において認められる持続的高血糖状態におけるポリオール代謝経路の亢進により過剰に蓄積される細胞内ソルビトールをアルドース還元酵素を阻害することにより低下させることから、特には糖尿病性合併症の処理に好ましい。

[0073]

終末糖化産物生成阻害薬としては、ピリドキサミン、OPB-9195、ALT-946、ALT-711、塩酸ピマゲジン等が挙げられる。終末糖化産物生成阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により亢進される終末糖化産物生成を阻害することにより細胞障害を軽減させるため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

[0074]

プロテインキナーゼC阻害薬としては、LY-333531、ミドスタウリン等が挙げられる。プロテインキナーゼC阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により認められるプロテインキナーゼC活性の亢進を抑制するため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

[0075]

 γ ーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、ナトリウムチャンネルアンタゴニストとしては、塩酸メキシレチン、オクスカルバゼピン等が挙げられ、転写因子NF- κ B阻害薬としては、デクスリポタム(dexlipotam)等が挙げられ、脂質過酸化酵素阻害薬としては、メシル酸チリラザド等が挙げられ、N-アセチル化- α ーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬としては、GPI-5693等が挙げられ、カルニチン誘導体としては、カルニチン、塩酸レバセカルニン、塩化レボカルニチン、レボカルニチン、ST-261等が挙げられる。これらの薬剤、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド及びY-128は、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

[0076]

止瀉薬または瀉下薬としては、ポリカルボフィルカルシウム、タンニン酸アルブミン、 次硝酸ビスマス等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病等に伴う下痢、便秘等の 処置に好ましい。

[0077]

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイム A 還元酵素阻害薬としては、セリバスタチンナトリウム、プラバスタチンナトリウム、ロバスタチン (1 o v a s t a t i n)、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチンカルシウム水和物、SC-45355、SQ-33600、CP-83101、BB-476、L-669262、S-2468、DMP-565、U-20685、BAY-x-2678、BAY-10-2987、ピタバスタチンカルシウム、ロスバスタチンカルシウム、コレストロン(co

lestolone)、ダルバスタチン(dalvastatin)、アシテメート、メバスタチン、クリルバスタチン(crilvastatin)、BMS-180431、BMY-21950、グレンバスタチン、カルバスタチン、BMY-22089、ベルバスタチン(bervastatin)等が挙げられる。ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく、またヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

[0078]

フィブラート系化合物としては、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、クロフィブラート、ルミニウム、クロフィブリン酸、エトフィブラート、フェノフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、シムフィブラート、テオフィブラート、AHL-157等が挙げられる。フィブラート系化合物は、特には高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく、また肝臓におけるリポ蛋白リパーゼの活性化や脂肪酸酸化亢進により血中トリグリセリドを低下させることから、高脂質血症、高トリグリセリド血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

[0079]

 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストとしては、BRL-28410、SR-58611A、ICI-198157、ZD-2079、BMS-194449、BRL-37344、CP-331679、CP-114271、L-750355、BMS-187413、SR-59062A、BMS-210285、LY-377604、SWR-0342SA、AZ-40140、SB-226552、D-7114、BRL-35135、FR-149175、BRL-26830A、CL-316243、AJ-9677、GW-427353、N-5984、GW-2696、YM178等が挙げられる。 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストは、特には肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また脂肪における β_3 -アドレナリン受容体を刺激し脂肪酸酸化の亢進によりエネルギーを消費させることから、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

[0800]

アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬としては、NTE-122、MCC-147、PD-132301-2、DUP-129、U-73482、U-76807、RP-70676、P-06139、CP-113818、RP-73163、FR-129169、FY-038、EAB-309、KY-455、LS-3115、FR-145237、T-2591、J-104127、R-755、FCE-28654、YIC-C8-434、アバシミブ(avasimibe)、CI-976、RP-64477、F-1394、エルダシミブ(eldacimibe)、CS-505、CL-283546、YM-17E、レシミビデ(lecimibide)、447C88、YM-750、E-5324、KW-3033、HL-004、エフルシミブ(eflucimibe)等が挙げられる。アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、またアシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール血症の処置に更に好ましい。

[0081]

甲状腺ホルモン受容体アゴニストとしては、リオチロニンナトリウム、レボチロキシンナトリウム、KB-2611等が挙げられ、コレステロール吸収阻害薬としては、エゼチミブ、SCH-48461等が挙げられ、リパーゼ阻害薬としては、オルリスタット、A

TL-962、AZM-131、RED-103004等が挙げられ、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬としては、エトモキシル等が挙げられ、スクアレン合成酵素阻害薬としては、SDZ-268-198、BMS-188494、A-87049、RPR-101821、ZD-9720、RPR-107393、ER-27856、TAK-475等が挙げられ、ニコチン酸誘導体としては、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニコモール、ニセリトロール、アシピモクス、ニコランジル等が挙げられ、胆汁酸吸着薬としては、コレスチラミン、コレスチラン、塩酸コレセベラム、GT-102-279等が挙げられ、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬としては、264W94、S-8921、SD-5613等が挙げられ、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬としては、PNU-107368E、SC-795、JTT-705、CP-529414等が挙げられる。これらの薬剤、プロブコール、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬及び低比重リポ蛋白受容体増強薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましい。

[0082]

食欲抑制薬としては、モノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン 放出刺激薬、セロトニンアゴニスト(特に5HT2c-アゴニスト)、ノルアドレナリン再 吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、α1-アドレナリン受容体アゴニスト、β2-アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナビノイド受容体アンタゴ ニスト、γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、H3-ヒスタミンアンタゴニスト、L-ヒスチジン、レプチン、レプチン類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受 容体アゴニスト(特にMC3-Rアゴニスト、MC4-Rアゴニスト)、αーメラニン細 **胞刺激ホルモン、コカインーアンドアンフェタミンーレギュレーテドトランスクリプト、** マホガニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺伝子 関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト(特にCCK-Aアゴニスト) 、コルチコトロピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出ホルモン類縁体、コルチコトロ ピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、ソマトスタチン、ソマトスタチン類縁体、 ソマトスタチン受容体アゴニスト、下垂体アデニレートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由 来神経成長因子、シリアリーニュートロピックファクター、サイロトロピン放出ホルモン 、ニューロテンシン、ソーバジン、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピオイドペプ チドアンタゴニスト、ガラニンアンタゴニスト、メラニンーコンセントレイティングホル モン受容体アンタゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬、オレキシン受容体アンタゴニスト 等が挙げられる。具体的には、モノアミン再吸収阻害薬としては、マジンドール等が挙げ られ、セロトニン再吸収阻害薬としては、塩酸デクスフェンフルラミン、フェンフルラミ ン、塩酸シブトラミン、マレイン酸フルボキサミン、塩酸セルトラリン等が挙げられ、セ ロトニンアゴニストとしては、イノトリプタン、(+)ノルフェンフルラミン等が挙げら れ、ノルアドレナリン再吸収阻害薬としては、ブプロピオン、GW-320659等が挙 げられ、ノルアドレナリン放出刺激薬としては、ロリプラム、YM-992等が挙げられ 、β2-アドレナリン受容体アゴニストとしては、アンフェタミン、デキストロアンフェ タミン、フェンテルミン、ベンズフェタミン、メタアンフェタミン、フェンジメトラジン 、フェンメトラジン、ジエチルプロピオン、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレ ックス等が挙げられ、ドーパミンアゴニストとしては、ER-230、ドプレキシン、メ シル酸ブロモクリプチンが挙げられ、カンナビノイド受容体アンタゴニストとしては、リ モナバント等が挙げられ、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート 等が挙げられ、H3-ヒスタミンアンタゴニストとしてはGT-2394等が挙げられ、 レプチン、レプチン類縁体またはレプチン受容体アゴニストとしては、LY-35510 1 等が挙げられ、コレシストキニンアゴニスト(特にCCK-Aアゴニスト)としては、 SR-146131, SSR-125180, BP-3. 200, A-71623, FP L-15849, GI-248573, GW-7178, GI-181771, GW-7854、A-71378等が挙げられ、ニューロペプチドYアンタゴニストとしては、S

R-120819-A、PD-160170、NGD-95-1、BIBP-3226、1229-U-91、CGP-71683、BIBO-3304、CP-671906-01、J-115814等が挙げられる。食欲抑制薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高脂血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風の処置に好ましく、また中枢の食欲調節系における脳内モノアミンや生理活性ペプチドの作用を促進あるいは阻害することによって食欲を抑制し、摂取エネルギーを減少させることから、肥満症の処置に更に好ましい。

[0083]

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、カプトプリル、マレイン酸エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、ラミプリル、リシノプリル、塩酸イミダプリル、塩酸ベナゼプリル、セロナプリル一水和物、シラザプリル、フォシノプリルナトリウム、ペリンドプリルエルブミン、モベルチプリルカルシウム、塩酸キナプリル、塩酸スピラプリル、塩酸テモカプリル、トランドラプリル、ゾフェノプリルカルシウム、塩酸モエキシプリル(moexipril)、レンチアプリル等が挙げられる。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

[0084]

中性エンドペプチダーゼ阻害薬としては、オマパトリラート、MDL-100240、ファシドトリル(fasidotril)、サムパトリラート、GW-660511X、ミキサンプリル(mixanpril)、SA-7060、E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンドペプチダーゼ阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

[0085]

アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬としては、カンデサルタンシレキセチル、カンデサルタンシレキセチル/ヒドロクロロチアジド、ロサルタンカリウム、メシル酸エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、EXP-3174、L-158809、EXP-3312、オルメサルタン、タソサルタン、KT-3-671、GA-0113、RU-64276、EMD-90423、BR-9701等が挙げられる。アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

[0086]

エンドセリン変換酵素阻害薬としては、CGS-31447、CGS-35066、SM-19712等が挙げられ、エンドセリン受容体アンタゴニストとしては、L-749805、TBC-3214、BMS-182874、BQ-610、TA-0201、SB-215355、PD-180988、シタクセンタンナトリウム(sitaxsentan)、BMS-193884、ダルセンタン(darusentan)、TBC-3711、ボセンタン、テゾセンタンナトリウム(tezosentan)、J-104132、YM-598、S-0139、SB-234551、RPR-118031A、ATZ-1993、RO-61-1790、ABT-546、エンラセンタン、BMS-207940等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましく、高血圧の処置に更に好ましい。

[0087]

ページ: 27/

処置に好ましく、また尿排泄量を増加させることにより血圧を低下させたり、浮腫を改善するため、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に更に好ましい。

[0088]

カルシウム拮抗薬としては、アラニジピン、塩酸エホニジピン、塩酸ニカルジピン、塩 酸バルニジピン、塩酸ベニジピン、塩酸マニジピン、シルニジピン、ニソルジピン、ニト レンジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、フェロジピン、ベシル酸アムロジピン、プラ ニジピン、塩酸レルカニジピン、イスラジピン、エルゴジピン、アゼルニジピン、ラシジ ピン、塩酸バタニジピン、レミルジピン、塩酸ジルチアゼム、マレイン酸クレンチアゼム 、塩酸ベラパミール、S-ベラパミール、塩酸ファスジル、塩酸ベプリジル、塩酸ガロパ ミル等が挙げられ、血管拡張性降圧薬としては、インダパミド、塩酸トドララジン、塩酸 ヒドララジン、カドララジン、ブドララジン等が挙げられ、交換神経遮断薬としては、塩 酸アモスラロール、塩酸テラゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸プラゾシン、メシル酸ドキサ ゾシン、塩酸プロプラノロール、アテノロール、酒石酸メトプロロール、カルベジロール 、ニプラジロール、塩酸セリプロロール、ネビボロール、塩酸ベタキソロール、ピンドロ ール、塩酸タータトロール、塩酸ベバントロール、マレイン酸チモロール、塩酸カルテオ ロール、フマル酸ビソプロロール、マロン酸ボピンドロール、ニプラジロール、硫酸ペン ブトロール、塩酸アセブトロール、塩酸チリソロール、ナドロール、ウラピジル、インド ラミン等が挙げられ、中枢性降圧薬としては、レセルピン等が挙げられ、α2-アドレナ リン受容体アゴニストとしては、塩酸クロニジン、メチルドパ、CHF-1035、酢酸 グアナベンズ、塩酸グアンファシン、モクソニジン(moxonidine)、ロフェキ シジン(1ofexidine)、塩酸タリペキソール等が挙げられる。これらの薬剤は 、特には高血圧の処置に好ましい。

[0089]

抗血小板薬としては、塩酸チクロピジン、ジピリダモール、シロスタゾール、イコサペント酸エチル、塩酸サルポグレラート、塩酸ジラゼプ、トラピジル、ベラプロストナトリウム、アスピリン等が挙げられる。抗血小板薬は、特にはアテローム性動脈硬化症、うっ血性心不全の処置に好ましい。

[0090]

尿酸生成阻害薬としては、アロプリノール、オキシプリノール等が挙げられ、尿酸排泄促進薬としては、ベンズブロマロン、プロベネシド等が挙げられ、尿アルカリ化薬としては、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高尿酸血症、痛風の処置に好ましい。

[0091]

例えば、本発明の化合物と組み合わせて使用する場合、糖尿病の処置においては、イン スリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT 2 活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、イ ンスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジル ペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲン ホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホ スファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロ イノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グ ルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミ リン類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも 1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグア ナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類 縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチ ジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシ ンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホ スファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲ ナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ

-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン 様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからな る群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましく、インスリン感 受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻 害薬およびインスリン又はインスリン類縁体からなる群より選択される少なくとも1種の 薬剤と組合わせるのが最も好ましい。同様に、糖尿病性合併症の処置においては、インス リン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2 活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、イン スリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペ プチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホ スホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホス ファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイ ノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グル カゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリ ン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 プロテインキナーゼC阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャン ネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル 化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-Ι、血小 板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン 誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモク ロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬 、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変 換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選択され る少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、アルドース還元酵素阻害薬、アンジ オテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシンII 受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ま しい。また、肥満症の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグア ナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類 縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチ ジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシ ンホスファターゼー1 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホ スファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲ ナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ - 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン 様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、β3ーア ドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種 の薬剤と組み合わせるのが好ましく、糖吸収阻害薬、SGLT 2 活性阻害薬、β3ーアド レナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の 薬剤と組合わせるのが更に好ましい。

[0092]

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のものが使用される。このような剤型としては、例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、座剤、貼付剤などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。また、本発明の医薬組成物には、消化管粘膜付着性製剤等を含む徐放性製剤(例えば、国際公開第WO99/10010号パンフレット、国際公開第WO99/26606号パンフレット、特開2001-2567号公報)も含まれる。

[0093]

これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な賦形剤、 崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤 、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または希釈・溶解し、常法に従い 調剤することにより製造することができる。また、他の薬剤と組み合わせて使用する場合は、それぞれの活性成分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することにより製造することができる。

[0094]

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人I日当たり概ねI0. I000mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人I1日当たり概ねI0. I000mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、他の薬剤と組合わせて使用する場合、本発明の化合物の投与量は、他の薬剤の投与量に応じて減量することができる。

【発明の効果】

[0095]

本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体、その薬理学的に許容される塩およびそれらのプロドラッグは、優れたヒトSGLT活性阻害作用を発現し、小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害し、或いは腎臓でのグルコースの再吸収を抑制して、血糖値の上昇を抑制若しくは血糖値を低下することができる。それ故、当該化合物を有効成分とする本発明の医薬組成物は、糖尿病、食後高血糖、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症等の、高血糖症に起因する疾患に対する優れた予防または治療剤として供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0096]

本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

[0097]

(参考例1)

2-ブロモー6-フルオロベンズアルデヒド

ジイソプロピルアミン(2.65 mL)のテトラヒドロフラン(30 mL)溶液に、-78 \mathbb{C} アルゴン雰囲気下n - ブチルリチウム(2.44 mol/L n - へキサン溶液、7.03 mL)を加え、同温で5分間撹拌した。反応混合物に3 - ブロモフルオロベンゼン(3g)を加え、同温で1時間撹拌した。反応混合物にN,N- ジメチルホルムアミド(1.45 mL)を加え同温で10分間撹拌後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、氷冷下5分間撹拌した。混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去することにより標記化合物(3.43g)を得た。

[0098]

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ p p m:

7.1-7.2 (1H, m), 7.35-7.45 (1H, m), 7.45-7.55 (1H, m), 10.36 (1H, s)

[0099]

(参考例2)

4 - ブロモベンゾ [b] チオフェン

水素化ナトリウム(55%、1.11g)のジメチルスルホキシド(20mL)懸濁液に、室温下チオグリコール酸メチル(1.53mL)を加え、15分間撹拌した。反応混合物に2-ブロモー6-フルオロベンズアルデヒド(3.43g)のジメチルスルホキシド(4mL)溶液を加え、5分間室温で撹拌した。反応混合物を氷水中に注ぎ、析出した結晶を濾取し、水で洗浄後、減圧下乾燥して2-メトキシカルボニルー4-ブロモベンゾ〔b〕チオフェン(1.52g)を得た。これをメタノール(20mL)ー水(10mL)混合溶媒に懸濁し、水酸化ナトリウム(0.91g)を加え、50℃で5時間撹拌した。反応混合物を氷冷し、2mol/L塩酸を加え酸性とし、析出した結晶を濾取し、水で洗浄後、減圧下乾燥して2-カルボキシベンゾ [b] チオフェン(1.27g)を得た。

これに銅粉末(0.42g)およびキノリン(10mL)を加え、190℃で1時間撹拌した。反応混合物を室温に冷却し、2mol/L塩酸(40mL)および酢酸エチル(20mL)を加え、15分間撹拌した。混合物より不溶物を濾去し、濾液より有機層を分離した。濾液の水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を合わせ、2mol/L塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン)で精製することにより標記化合物(0.55g)を得た。

[0100]

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ p p m:

7.15-7.25 (1H, m), 7.45-7.6 (3H, m), 7.82 (1H, d, J=8.2Hz)

[0101]

(参考例3)

7 - ブロモベンゾ [b] チオフェン

2-プロモチオフェノール(5 g)および2-プロモメチルー1, 3-ジオキソラン(2. 98 mL)のN, N-ジメチルホルムアミド(50 mL)混合物に室温下炭酸カリウム(5. 48 g)を加え、一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水、1 mol/L水酸化ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して(2-プロモフェニルチオメチル)-1, 3-ジオキソラン(7. 25 g)を得た。ポリリン酸(20 g)とクロロベンゼン(40 mL)の混合物に100 $\mathbb C$ で(2-プロモフェニルチオメチル)-1, 3-ジオキソラン(7. 25 g)のクロロベンゼン(20 mL)溶液を加え、20 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却し、上澄みを採取した。残渣にトルエンを加え、撹拌後再度上澄みを採取した。上澄みを合わせ減圧下濃縮した。残渣を酢酸エチルに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-0キサン)で精製することにより標記化合物(2. 27 g)を得た。

[0102]

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ p p m:

7.25 (1H, t, J=7.8Hz), 7.44 (1H, d, J=5.6Hz), 7.45-7.55 (2H, m), 7.77 (1H, d, J=7.8Hz)

[0103]

(参考例 4)

4-[(E)-2-フェニルビニル]ベンゾ[b]チオフェン

4ーブロモベンゾ [b] チオフェン(0.55g)、スチレン(0.89mL)、トリエチルアミン(1.81mL)、酢酸パラジウム(II)(59mg)およびトリス(2ーメチルフェニル)ホスフィン(0.16g)のアセトニトリル(10mL)混合物をアルゴン雰囲気下一晩加熱還流した。反応混合物をジエチルエーテルで希釈し、不溶物を濾去した。濾液を1mol/L塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン~n-ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製して標記化合物(0.56g)を得た。

[0104]

 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ p p m:

7.2-7.45 (6H, m), 7.51 (1H, d, J=5.5Hz), 7.55-7.7 (4H, m), 7.81 (1H, d, J=7.8Hz)

[0105]

(参考例5)

7- [(E) -2-7ェニルビニル] ベンゾ [b] チオフェン

4 - ブロモベンゾ [b] チオフェンの代わりに 7 - ブロモベンゾ [b] チオフェンを用いて参考例 4 と同様の方法で標記化合物を得た。

[0106]

¹H-NMR (CDC 1₃) δppm:

7.25-7.45 (7H, m), 7.5 (1H, d, J=5.7Hz), 7.55-7.65 (3H, m), 7.77 (1H, dd, J=7.9Hz), 1.1Hz)

[0107]

(参考例 6)

4-(2-フェニルエチル)ベンゾ[b]チオフェン

4-[(E)-2-フェニルビニル]ベンゾ[b]チオフェン(0.56g)およびトリエチルアミン(2.63mL)のテトラヒドロフラン(25mL)溶液に2,4,6-トリイソプロピルベンゼンスルホニルヒドラジド(5g)を加え、アルゴン雰囲気下一晩加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却し、<math>2mo1/L塩酸を加え、10分間撹拌した。混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-0.43g)を得た。これをトリエチルアミン(2.04mL)およびテトラヒドロフラン(18mL)に溶解し、2,4,6-トリイソプロピルベンゼンスルホニルヒドラジド(3.28g)を加え、アルゴン雰囲気下一晩加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却し、2mo1/L塩酸を加え、10分間撹拌した。混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-0.4 g) を得た。

[0108]

¹H-NMR (CDC l₃) δ p p m:

3.0-3.05 (2H, m), 3.2-3.3 (2H, m), 7.1-7.35 (7H, m), 7.4-7.5 (2H, m), 7.75 (1H, d, J=8.0Hz)

[0109]

(参考例7)

7-(2-フェニルエチル)ベンゾ[b]チオフェン

4-[(E)-2-フェニルビニル]ベンゾ[b]チオフェンの代わりに<math>7-[(E)-2-フェニルビニル]ベンゾ[b]チオフェンを用いて参考例<math>6と同様の方法で標記化合物を得た。

[0110]

 1 H-NMR (CDC l_{3}) δ p p m:

3.05-3.15 (2H, m), 3.15-3.25 (2H, m), 7.1-7.35 (7H, m), 7.38 (1H, d, J=5.4Hz), 7.44 (1H, d, J=5.4Hz), 7.7 (1H, d, J=7.9Hz)

$\{01111\}$

(参考例8)

4-(2-7)ェルエチル)ベンゾ [b] チオフェン (0.4g) のテトラヒドロフラン (15 mL) 溶液に-78 $\mathbb C$ アルゴン雰囲気下n-7 チルリチウム (2.44 mol/L n-0 + mol/R液 (0.69 mL) を加え、同温で30分間撹拌した。反応混合物に2,3,4,6-0 + n-0 - Mill - Mi

撹拌した。反応混合物に飽和炭酸カリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。 抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エ チル=8/1)で精製することにより標記化合物(0.58g)を得た。

[0112]

 1 H-NMR (CDC 1₃) δ p p m:

2.9-3.05 (2H, m), 3.1-3.25 (2H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.75-3.9 (4H, m), 4.11 (1H, d, J=10.4Hz), 4.55-4.75 (5H, m), 4.88 (1H, d, J=10.7Hz), 4.92 (1H, d, J=11.0Hz), 4.96 (1H, d, J=11.0Hz), 6.9-7.0 (2H, m), 7.05-7.4 (25H, m), 7.47 (1H, s), 7.7 (1H, d, J=8.1Hz)

[0113]

(参考例 9)

4-(2-フェニルエチル)ベンゾ〔b〕チオフェンの代わりに7-(2-フェニルエチル)ベンゾ〔b〕チオフェンを用いて参考例8と同様の方法で標記化合物を得た。

[0114]

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ p p m:

3.0-3.2 (4H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.75-3.9 (4H, m), 4.11 (1H, d, J=10.3Hz), 4.5-4.75 (5H, m), 4.87 (1H, d, J=10.7Hz), 4.92 (1H, d, J=11.0Hz), 4.97 (1H, d, J=11.0Hz), 6.95-7.0 (2H, m), 7.1-7.45 (26H, m), 7.62 (1H, d, J=7.8Hz)

[0115]

(実施例1)

 $2-(\beta-D-\mathcal{O}$ ルコピラノシル) $-4-(2-\mathcal{O}$ ェニルエチル) ベンゾ [b] チオフェン

2-(2,3,4,6-テトラーO-ベンジル $-\beta-$ D-グルコピラノシル)-4-(2-フェニルエチル)ベンゾ [b] チオフェン (0.58g) およびエタンチオール(1.13mL)の塩化メチレン(10mL)溶液に室温下三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体(1.43mL)を加え、3時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出物を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製して標記化合物(94mg)を得た。

[0116]

 1 H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

2.95-3.05 (2H, m), 3.15-3.25 (2H, m), 3.35-3.55 (4H, m), 3.72 (1H, dd, J=12.1Hz, 6.0Hz), 3.92 (1H, dd, J=12.1Hz, 2.1Hz), 4.55 (1H, d, J=8.8Hz), 7.06 (1H, d, J=6.8Hz), 7.1-7.3 (6H, m), 7.54 (1H, s), 7.66 (1H, d, J=8.3Hz)

[0117]

(実施例2)

 $2-\left(eta-\mathrm{D}-eta$ ルコピラノシル $\right)-7-\left(2-\mathrm{フェニルエチル}\right)$ ベンゾ $\left[\,\mathrm{b}\,
ight]$ チオフェン

2-(2,3,4,6-テトラーO-ベンジルー $\beta-$ D-グルコピラノシル)-4-(2-フェニルエチル)ベンゾ [b] チオフェンの代わりに2-(2,3,4,6-テトラーO-ベンジルー $\beta-$ D-グルコピラノシル)-7-(2-フェニルエチル)ベンゾ [b] チオフェンを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

[0118]

 1 H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

3.0-3.1 (2H, m), 3.1-3.2 (2H, m), 3.35-3.55 (4H, m), 3.73 (1H, dd, J=12.1Hz, 5.8 Hz), 3.93 (1H, dd, J=12.1Hz, 2.0Hz), 4.54 (1H, d, J=8.6Hz), 7.06 (1H, d, J=6.5Hz), 7.1-7.3 (6H, m), 7.41 (1H, s), 7.55-7.65 (1H, m)



(試験例1)

ヒトSGLT1活性阻害作用確認試験

1)ヒトSGLT1のクローニングおよび発現ベクターへの組み換え

ヒト小腸由来の総RNA(Ori gene)を、オリゴdTをプライマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作成した。このcDNAライブラリーを鋳型として、Hedigerらにより報告されたヒトSGLT1(ACCESSION:M24847)の1番から2005番までの塩基配列をPCR法により増幅し、pcDNA3.1(一)(Invitrogen)のマルチクローニング部位に挿入した。挿入したDNAの塩基配列は、報告されていた塩基配列と完全に一致していた。

[0120]

2) ヒトSGLT1安定発現株の樹立

ヒトSGLT1発現ベクターをScaIで消化して直鎖状DNAとした後、СНО-К 1細胞にリポフェクション法(Effectene Transfection Reagent:QIAGEN)にて導入した。1mg/mL G418(LIFE TECNOLOGIES)にてネオマイシン耐性細胞株を得、後述する方法にてメチルー α -D-グルコピラノシドの取り込み活性を測定した。最も強い取り込み活性を示した株を選択してCS1-5-11Dとし、以後、200 μ g/mLのG418存在下で培養した。

[0121]

3) メチルー α - D - グルコピラノシド (α - M G) 取り込み阻害活性の測定

96 穴プレートにCS1-5-11Dを3×10⁴個/穴で播種し、2日間培養した後 に取り込み実験に供した。取り込み用緩衝液(140mM塩化ナトリウム、2mM塩化カ リウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM2-〔4-(2-ヒ ドロキシエチル) -1-ピペラジニル] エタンスルホン酸、5mMトリス (ヒドロキシメ チル) アミノメタンを含む緩衝液 pH7.4) には、非放射ラベル体(Sigma)と 14 Cラベル体 (Amersham Pharmacia Biotech) のα-MG混合 物を最終濃度が1mMとなるように混和して添加した。試験化合物はジメチルスルホキシ ドに溶解した後、蒸留水にて適宜希釈して1 mMα-MGを含む取り込み用緩衝液に添加 し、測定用緩衝液とした。対照群用には試験化合物を含まない測定用緩衝液を、基礎取り 込み測定用には塩化ナトリウムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み測定 用緩衝液を調製した。培養したCS1の培地を除去し、前処置用緩衝液(αーΜGを含ま ない基礎取り込み用緩衝液)を1穴あたり180μL加え、37℃で10分間静置した。 同一操作をもう1度繰り返した後、前処置用緩衝液を除去し、測定用緩衝液および基礎取 り込み用緩衝液を1穴当たり75 µ L ずつ加え37℃で静置した。1時間後に測定用緩衝 液を除去し、1穴当たり180μLの洗浄用緩衝液(10mM非ラベル体αーMGを含む 基礎取り込み用緩衝液)で2回洗浄した。1穴当たり75μLの0.2mo1/L水酸化 ナトリウムで細胞を溶解し、その液をピコプレート(Packard)に移した。150 μLのマイクロシンチ 4 0 (Packard) を加えて混和し、マイクロシンチレーショ ンカウンター トップカウント (Packard) にて放射活性を計測した。対照群の取 り込みから基礎取り込み量を差し引いた値を100%として、試験化合物の各濃度におけ るメチルーα-D-グルコピラノシドの取り込み量を算出した。試験化合物がメチルーα - D - グルコピラノシドの取り込みを50%阻害する濃度(IC50値)を、ロジットプロ ットにより算出した。その結果は表1の通りである。

[0122]

【表1】

試験化合物	IC ₅₀ 値 (nM)
実施例1	2 2 0

[0123]

(試験例2)

ヒトSGLT2活性阻害作用確認試験

1) ヒトSGLT2のクローニングおよび発現ベクターへの組み換え

ヒト腎臓由来の総RNA(Ori gene)を、オリゴdTをプライマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作成した。このcDNAライブラリーを鋳型として、R.G.Wellsらにより報告されたヒトSGLT2(ACCESSION:M95549,M95299)の2番から2039番までの塩基配列をPCR法により増幅し、pcDNA3.1(一)(Invitrogen)のマルチクローニング部位に挿入した。挿入したDNAの塩基配列は、報告されていた塩基配列と完全に一致していた。

[0124]

2) ヒトSGLT2安定発現株の樹立

ヒトSGLT2発現ベクターをScaIで消化して直鎖状DNAとした後、СHO-K 1細胞にリポフェクション法(Effectene Transfection Reagent:QIAGEN)にて導入した。1 mg/mL G418(LIFE TECNOLOGIES)にてネオマイシン耐性細胞株を得、後述する方法にてメチルー α -Dーグルコピラノシドの取り込み活性を測定した。最も強い取り込み活性を示した株を選択してCS2-5 Eとし、以後、200 μ g/mLのG418存在下で培養した。

[0125]

3) メチル $-\alpha$ - D - グルコピラノシド $(\alpha - MG)$ 取り込み阻害活性の測定

96穴プレートにCS2-5Eを3×10⁴個/穴で播種し、2日間培養した後に取り 込み実験に供した。取り込み用緩衝液(140mM塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム 、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM2-〔4-(2-ヒドロキ シエチル)-1-ピペラジニル]エタンスルホン酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル) アミノメタンを含む緩衝液 p H 7. 4) には、非放射ラベル体(Sigma)と¹⁴ C ラベ ル体 (Amersham Pharmacia Biotech) のα-MGを最終濃度 が1mMとなるように混和して添加した。試験化合物はジメチルスルフォキシドに溶解し た後、蒸留水にて適宜希釈して1 mM α - MGを含む取り込み用緩衝液に添加し、測定用 緩衝液とした。対照群用には試験化合物を含まない測定用緩衝液を、基礎取り込み測定用 には塩化ナトリウムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み用緩衝液を調製 した。培養した細胞の培地を除去し、前処置用緩衝液(α-MGを含まない基礎取り込み 用緩衝液)を1穴あたり180µL加え、37℃で10分間静置した。同一操作をもう1 度繰り返した後、取り込み用緩衝液を除去し、測定用緩衝液および基礎取り込み用緩衝液 を1穴当たり75 µ L ずつ加え37℃で静置した。1時間後に測定用緩衝液を除去し、1 穴当たり180μLの洗浄用緩衝液(10mM非ラベル体αーMGを含む基礎取り込み用 緩衝液)で2回洗浄した。1穴当たり75µLの0.2mol/L水酸化ナトリウムで細 胞を溶解し、その液をピコプレート(Packard)に移した。150μLのマイクロ シンチ40 (Packard) を加えて混和し、マイクロシンチレーションカウンター トップカウント(Packard)にて放射活性を計測した。対照群の取り込みから基礎 取り込み量を差し引いた値を100%として、試験化合物の各濃度におけるメチルーαー D-グルコピラノシドの取り込み量を算出した。試験化合物がメチルーα-D-グルコピ ラノシドの取り込みを50%阻害する濃度(IC50値)を、ロジットプロットにより算出 した。その結果は表2の通りである。



試験化合物	IC50値 (nM)
実施例1	5 8
実施例 2	1 3 0

【産業上の利用可能性】

[0127]

本発明の前記一般式(I)で表される縮合へテロ環誘導体、その薬理学的に許容される塩およびそれらのプロドラッグは、ヒトSGLT活性阻害作用を発現し、小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害し、或いは腎臓でのグルコースの再吸収を抑制して、血糖値の上昇を抑制若しくは血糖値を低下することができる。それ故、本発明により、糖尿病、食後高血糖、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症等の、高血糖症に起因する疾患に対する優れた予防または治療剤を提供することができる。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 ヒトSGLT活性阻害作用を発現し、糖尿病、食後高血糖、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症等の、高血糖症に起因する疾患の予防または治療剤として有用な含窒素縮合環誘導体提供する。

【解決手段】

【化1】

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 R^4
 R^4

[R¹及びR⁴は一方が

【化2】

$$Q - A \qquad (S)$$

(R^5 及び R^6 はH、OH、ハロゲン原子等;Qはアルキレン基等;環Aはアリール基等)、他方がH、OH、アミノ基等; R^2 及び R^3 はH、OH、アミノ基、ハロゲン原子、置換可アルキル等; A^1 はO、S等; A^2 はCH又はN;Gは

【化3】

$$E^{1} \xrightarrow{O} O \qquad (G-1)$$

又は、 【化4】

HO OH
$$(G-2)$$

 $(E^1 \text{ th H}, F \text{ Th H}, E^2 \text{ th H}, F, \text{ th H}, E^2 \text{ th H}, F, \text{ th H}, E^2 \text{ th H}, E$

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定 · 付加情報

特許出願の番号

特願2004-061429

受付番号

5 0 4 0 0 3 6 2 1 7 8

書類名

特許願

担当官

第五担当上席 0094

作成日

平成16年 3月17日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 3月 4日

特願2004-061429

出願人履歴情報

識別番号

[000104560]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1990年 8月31日 新規登録 長野県松本市芳野19番48号 キッセイ薬品工業株式会社